

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	Код ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	20,5 од. (згідно Додатку 1)
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, проспект Любомира Гузара, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 березня 2026 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 313 510,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно Додатку 1
Дата оголошення	11.12.2025
Ідентифікатор закупівлі	UA-2025-12-11-017435-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**Код ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні***Вимоги щодо необхідних технічних, якісних та кількісних характеристик предмета Закупівлі:*

№	Код та назва відповідно до НК 024:2023	Код та назва відповідно до НК 031:2024	Назва товару	Комплектація (склад однієї пачки)	Од. вим.	Кількість	Країна походження товару	Технічне завдання	Відповідність ТАК/НІ
1	47348 - D-димер IVD (діагностика in vitro), калібратор	w0102152203 - медичні вироби для діагностики in vitro - стандарти і калібратори для специфічних білків	D-Dimer Calibrator Калібратор, Д-димер	2X2,5мл + 2X0,5мл	пач	2,5		Сумісність з автоматичним біохімічним аналізатором серії AU480 (Beckman Coulter)	
2	47347 - D-димер IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	w0102152003 - медичні вироби для діагностики in vitro - контрольні матеріали для специфічних білків	D-Dimer Control Контроль, Д-димер	2X0,5мл + 2X0,5мл	пач	1,0		Сумісність з автоматичним біохімічним аналізатором серії AU480 (Beckman Coulter)	
3	47349 - D-димер IVD (діагностика in vitro), реагент	w0103020503 - медичні вироби для діагностики in vitro - d-димер	D-Dimer Реагент до аналізаторів біохімічних, Д-димер	2X12,5мл + 2X12,5мл	пач	3,0		Сумісність з автоматичним біохімічним аналізатором серії AU480 (Beckman Coulter)	
4	59073 - Амілаза, ізоферменти IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	w01010107 - медичні вироби для діагностики in vitro - амілаза – загальна	α-AMYLASE Реагент до аналізаторів біохімічних, α-Амілаза	4X40мл + 4X10мл	пач	2,0		Сумісність з автоматичним біохімічним аналізатором серії AU480 (Beckman Coulter)	
5	55019 - Ліпопротеїни низької щільності, антитіла IVD (діагностика in vitro), калібратор	w0101050302 - медичні вироби для діагностики in vitro - калібратори однокомпонентні (кх)	LDL-CHOLESTEROL CALIBRATOR Калібратор для ліпопротеїдів низької щільності	2X1мл	пач	0,5		Сумісність з автоматичним біохімічним аналізатором серії AU480 (Beckman Coulter)	

6	58729 - Тиреопероксидаза, антитіла (анти-ТПО, мікосомальні антитіла) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз	W0102100301 - медичні вироби для діагностики in vitro - ТИРЕОПЕРОКСИДАЗА (ВКЛ. МІКРОСОМНИ), АНТИТІЛА	Access TPO Antibody Набір реагентів для визначення антитіл до тиреоїдної пероксидази Access	100 визначень: 2 упаковки, 50 тестів/упаковка	компл	2		Сумісність автоматичним імунохімічним аналізатором (Beckman Coulter) Access	3
7	55205 - Тиреопероксидаза, антитіла (АТ-ТПО, мікосомальні антитіла) IVD (діагностика in vitro), калібратор	W0102152202 - медичні вироби для діагностики in vitro - СТАНДАРТИ І КАЛІБРАТОРИ ДЛЯ ГОРМОНІВ	Access TPO Antibody Calibrators Калібратори антитіл до тиреоїдної пероксидази Access	S0-S5, 2,0 мл/флакон	компл	1		Сумісність автоматичним імунохімічним аналізатором (Beckman Coulter) Access	3
8	58347 - Люмінолу субстрат IVD (діагностика in vitro)	W01029003 - медичні вироби для діагностики in vitro - БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЦО (IX)	Access Substrate Субстрат Access	4*30 мл	компл	4		Сумісність автоматичним імунохімічним аналізатором (Beckman Coulter) Access	3
9	62225 - Місткість для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro)	W01029004 - медичні вироби для діагностики in vitro - ПРОБІРКИ І ГРАНУЛИ З ПОКРИТТЯМ (НЕ ВКЛЮЧЕНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ) (IX)	Access Reaction Vessels Пробірки реакційні. (для Access)	16*98	компл	3		Сумісність автоматичним імунохімічним аналізатором (Beckman Coulter) Access	3
10	63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)	W01029003 - медичні вироби для діагностики in vitro - БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЦО (IX)	Access System Check Solution Розчин перевірочний Access	6*4 мл	компл	1		Сумісність автоматичним імунохімічним аналізатором (Beckman Coulter) Access	3
11	30213 - Множинні ферменти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W01021521 - медичні вироби для діагностики in vitro - МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ ІМУНОХІМІЧНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ	Контроль Lyphochek Immunoassay Plus Control	12*5 мл	паков	0.5		Сумісність автоматичним імунохімічним аналізатором (Beckman Coulter) Access	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".

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико–технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації (*надати заповнену таблицю «Вимоги щодо необхідних технічних, якісних та кількісних характеристик предмета Закупівлі»*).

У разі пропонування еквіваленту товару, що зазначений в медико-технічних вимогах, учасник подає у табличній формі порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений у Медико-технічних вимогах, з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника, яка підтверджується відповідними документами виробника, що також надаються у складі тендерної пропозиції, із зазначенням назви документа та сторінки/пункту/абзацу, тощо, на якому міститься інформація на підтвердження відповідності.

2. Товар, запропонований учасником, повинен бути дозволений для застосування та введений в обіг на території України відповідно до законодавства.

На підтвердження надати на кожне найменування засвідчену учасником копію Декларації про відповідність виробу вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів або свідоцтво про якість.

3. Товар, запропонований учасником, повинен відповідати наступним вимогам:

– кожна партія товару, під час поставки, має супроводжуватись документами, що підтверджують його якість із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України;

– на упаковці повинна бути зазначена дата виробництва та термін придатності;

– товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути деформована або пошкоджена;

– учасник повинен за власний рахунок забезпечити доставку та навантажувально-розвантажувальні роботи запропонованого товару за місцем його використання.

На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.

4. Термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менше 75% від загального терміну зберігання встановленого виробником.

На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.

5. Поставка товарів здійснюється дрібними партіями, відповідно до потреб закладу, без обмежень мінімального об'єму кількості товару в межах однієї поставки (одного замовлення) товарів, в обсягах та у строк визначений замовленням (заявкою) Замовника.

На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.

6. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника.

На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист (сканований з оригіналу) від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки учасником товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, з необхідними термінами придатності та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника. Гарантійний лист повинен включати в себе: назву учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.

7. Учасник повинен надати інформацію щодо застосування заходів із захисту довкілля, у вигляді довідки у довільній формі.

Учасник повинен надати:

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.