

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">• Смужки індикаторні Глюкотест №100 – 106 пак.• Смужки індикаторні рН-тест №50 – 100 пак.• Смужки індикаторні Ацетонтест №50 – 105 пак.• Загальний білок 1000*500*250 1000мл – 5 наб.• Розчин лізуючий Diatro lyse – 5 наб.• Розчин Ділюент Diatro Di-DIFFI 20л – 10 наб.• Розчин для контролю ABX MINOTROL 16 – 1 наб.• Розчин очищуючий Diatro Cleaner - 10 наб.• Креатинин 60 – 5 наб.• Амілаза 30 – 2 наб.• Контроль гематологічний DIACON 3 норма 3мл – 1 флак.• Розчин Ізотонічний ABX DILUENT 20л – 3 шт.• Діагностичний моноклональний реагент анти-Д (10мл) – 20 фл.• Розчин ферментативний ABX Cleaner 1л – 8 шт.• Розчин Ізотонічний ABX Minidil 20л – 2 шт.• Розчин Лізуючий ABX Minilise LMG 1л – 3 шт.• Альфа-амілаза EPS 1x150 мл – 1 шт.• Гама-глутамілтрансфераза g-GT 1*250мл – 1 шт.• Сечовина-Азот сечовини УФ-метод 1*500мл – 1 шт.• Тест швид.PSA 1kt combo ПСА-тест-МБА – 200 шт.• Сечова кислота 1*200мл – 1 шт.• Фосфор1*280мл – 1 шт.• Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл) – 10 фл.

	<ul style="list-style-type: none"> • Діагностичний моноклональний реагент анти-В (10мл) – 10 фл. • Хлорантоїн пор. – 5 кг • Концентрована миюча рідина 1л – 2 шт.
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3, склад лікарських засобів
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2022 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 220 000,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	06-12-2022
Ідентифікатор закупівлі	UA-2022-12-06-004117-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні

№ п/п	Назва	Од. вим.	Кіл-ть	Опис	Код 024-2019
1	Смужки індикаторні Глюкотест №100	пак	106	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення концентрації глюкози в сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку.	30226
2	Смужки індикаторні рН-тест №50	пак	100	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення рівня рН у сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку	30226
3	Смужки індикаторні Ацетонтест №50	пак	105	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення концентрації кетонових тіл в сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку.	30226
4	Загальний білок 1000*500*250 1000мл	наб	5	Набір призначений для концентрації загального білка у сироватці крові людини. Об'єм розчину 1000мл. Набір розрахований на 250 макро, 500 напівмікро, 1000 мікрровизначень. Склад набору: 1. Ліофілізований альбумін для приготування 5мл калібрувального розчину 50г/л або 5мл готового розчину альбуміну- 1фл. 2. Біуретовий розчин(концентрований)- 2фл по 100мл.	61900
5	Розчин лізуючий Diatro lyse	наб	5	Стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів, кількісного визначення лейкоцитів, 3-х складової диференціації лейкоцитів і визначення концентрації гемоглобіну в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Abacus.	61165
6	Розчин Ділюент Diatro Di-DIFFl 20л	наб	10	Буферний ,стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів, лейкоцитів і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів і вимірювання концентрації гемоглобіну на автоматичних аналізаторах Abacus.	46623
7	Розчин для контролю ABX MINOTROL 16	наб	1	Використовується для контролю якості , оцінки точності роботи автоматичних гематологічних аналізаторів 3-DIFF. 1 фл.-2,5 мл	55866

8	Розчин очищувачий Diatro Cleaner	наб	10	Очищувачий реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований промивний розчин для регулярного автоматичного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпидопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Abacus.	59058
9	Креатинин 60	наб	5	Діагностичний реагент для кількісного визначення креатиніну в сироватці крові, плазмі або сечі людини на фотометричних системах. Склад набору: 5*48 мл	53252
10	Амілаза 30	наб	2	Набір призначений для кількісного визначення активності α -амілази у біологічних рідинах. Склад набору: 6фл*30мл	59073
11	Контроль гематологічний DIACON 3 норма 3мл	флак	1	Контрольний матеріал, використовується для підрахунку клітин крові.	55866
12	Розчин Ізотонічний ABX DILUENT 20л	шт.	3	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $7,0 \pm 0,5$	42651
13	Діагностичний моноклональний реагент анти-D (10мл)	фл.	20	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Загальний термін придатності 2,5 роки.	52647
14	Розчин ферментативний ABX Cleaner 1л	шт	8	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 50 мл Протеолітичний ензим менше 10 мл Консервант менше 10 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $8,1 \pm 0,5$	59058
15	Розчин Ізотонічний ABX Minidil 20л	шт	2	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $7,0 \pm 0,5$	42651
16	Розчин Лізуючий ABX Minilise LMG 1л	шт.	3	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Лізуюча речовина менше 1 мл Детергент менше 50 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $10,17 \pm 0,5$	61165

17	Альфа-амілаза EPS 1x150 мл	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Етиліден блокований субстрат, кінетика. Рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3.0 Од/л. Межа лінійності не менше 1300 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі. Гепарин і ЕДТА можуть використовуватися в якості антикоагулянта для зразка.	59070
18	Гама-глутамілтрансфераза g-GT 1*250мл	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.1 мккат/л. Межа лінійності не менше 10.0 мккат/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	53027
19	Сечовина-Азот сечовини УФ-метод 1*500мл	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини.	53590
20	Тест швид.PSA 1kt combo ПСА-тест-МБА	шт	200	Тест-набір імунохроматографічний для визначення простатоспецифічного антигену	30511
21	Сечова кислота 1*200мл	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Урикази/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	53586
22	Фосфор1*280мл	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Фосфомолібдат/УФ, диференційний режим; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.13 мг/дл=0.042 ммоль/л фосфору. Межа лінійності не менше 20 мг/дл фосфору = 6.46 ммоль/л фосфору	52888
23	Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл)	фл.	10	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Загальний термін придатності 2.5 роки.	52532
24	Діагностичний моноклональний реагент анти-В (10мл)	фл.	10	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Загальний термін придатності 2,5 роки.	52538

25	Хлорантоїн пор.	кг	5	хлорактивний, хлорактивний, багатокомпонентний, поліфункціональний дезінфекційний засіб з миючим ефектом	41549
26	Концентрована миюча рідина 1л	шт	2	Концентрована системна рідина для автоматичного біохімічного аналізатора BioSystems –Концентрована миюча рідина (1Л)	59058

Загальні вимоги

1. Учасник визначає ціну на товар, який він пропонує поставити за Договором, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, а також витрат на страхування, транспортування, завантажування, розвантажування та інших витрат, визначених законодавством.
2. Учасник повинен надати завірени скан-копії, належним чином складених декларацій відповідності, згідно чинного законодавства.
3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити повну назву учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.
Дана вимога захищає замовника торгів від можливої поставки неякісних та фальсифікованих товарів. Це пов'язано з тим, що у зв'язку з непростотою ситуацією в країні є вірогідність поставки лікарських засобів та виробів медичного призначення, що є неоригінальними, неякісними, фальсифікованими, а також такі, які можуть потрапити на територію України неофіційними шляхами. Замовник має бути впевнений в тому, що товар, який пропонується учасниками, є дійсно того виробника, який вказується цими учасниками. Дана вимога захищає замовника від закупівлі фальсифікатів.
4. Товари, при поставці, повинні мати необхідні копії сертифікатів (свідоцтв) якості виробника, реєстраційне посвідчення.
5. Товар повинен передаватись у заклад в неушкодженій упаковці, який відповідає характеру, забезпечує цілісність товару та збереженню його якості під час транспортування.
6. Залишковий термін придатності Товару на момент постачання: згідно з технічними даними виробника, але не менше ніж 70% загального терміну його зберігання від визначеного виробником для даної продукції (надати гарантійний лист від учасника) та підтвердити у тендерній пропозиції сканованими копіями оригіналів сертифікатів виробника з його печаткою.
7. Товар, що постачається, новий, тобто не перебував в експлуатації, терміни та умови його зберігання не порушені.

Учасник повинен надати:

Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є юридичною особою – резидентом Російської Федерації/Республіки Білорусь державної форми власності, юридичною особою, створеною та/або зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь, та/або юридичною особою, кінцевим бенефіціарним власником (власником) якої є резидент (резиденти) Російської Федерації/Республіки Білорусь, або фізичною особою (фізичною особою – підприємцем) – резидентом Російської Федерації/Республіки Білорусь, та/або не є суб'єктом господарювання, що здійснює продаж товарів, робіт, послуг походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, робіт та послуг, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178).

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.