

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	33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<ul style="list-style-type: none">• <i>Комбінований тест на наркотики №6 (амфетамін (AMP), метадон (MTD), марихуана (THC), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), фенциклідин (PCP) – 3000 штук</i>• <i>Комбінований тест на наркотики №3 (Метилендіоксипіровалерон (MDPV 1000), Альфа-піролідинопентіофенон (α-PVP 500), Меткатинон (MCAT 500)) – 25 штук</i>
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2023 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 392 500,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	03-03-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-03-03-004606-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ
Код ДК 021:2015: 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання

Строк поставки: до 31 грудня 2023 року згідно поданих заявок. Заявка подається Замовником у телефонному режимі.

Місце поставки: 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3

Кількісні характеристики

№	Найменування	МТВ	Од. вим	Кількість
1	<p>Комбінований тест на наркотики №6 (амфетамін (AMP), метадон (MTD), марихуана (THC), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), фенциклідин (PCP))</p> <p>Код НК 024:2019 46994</p>	<p>Тест для якісного визначення наркотичних речовин та їх основних метаболітів у сечі на визначеному пороговому рівні</p> <ul style="list-style-type: none"> - процедура проведення аналізу крапельним методом ; - мають формат тест-планшету; - надаються в індивідуальній упаковці; - інструкція українською мовою; - мають високу чутливість: <p>Амфетамін – 500 нг/мл Метадон – 300нг/мл; Марихуана – 50 нг/мл; Бензодіазепіни – 300 нг/мл Кокаїн – 300 нг/мл; Фенциклідин – 25нг/мл;</p> <ul style="list-style-type: none"> - мають високу швидкість аналізу (5 хвилин); <p>Загальний термін придатності: не менше 24 місяці</p> <p>Процедура тестування проводиться при температурі від +15 до+30 С.</p> <p>ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Зберігати при температурі 2°С~30 °С у закритій упаковці до закінчення терміну придатності. 2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування. 	шт.	3000

2	<p>Комбінований тест на наркотики №3 (Метилендіоксипіровалерон (MDPV 1000), Альфа-піролідинопентіофенон (α-PVP 500), Меткатинон (МСАТ 500))</p> <p>Код НК 024:2019 46994</p>	<p>Комбінований швидкий тест на наркотики у сечі №3 Тестовий планшет (панель)</p> <p>- процедура проведення аналізу методом занурення; - призначені для якісного визначення метилендіоксипіровалерона, альфа-піролідинопентіофенона, меткатинона в зразках сечі людини; - надаються в індивідуальній упаковці; чутливість: Метилендіоксипіровалерон (MDPV) - 1000 нг/мл. Альфа-піролідинопентіофенон (α-PVP) - 500 нг/мл. Меткатинон (МСАТ) - 500 нг/мл. - швидкість аналізу 5 хвилин</p> <p>Зберігання і стабільність</p> <p>1. Зберігати при температурі 2°C~30 °C у закритій упаковці до закінчення терміну придатності. 2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування. 4. Термін придатності тесту становить 24 місяці від дати виготовлення.</p>	шт.	25
---	--	--	-----	----

Технічні 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 завірені скан-копії, належним чином складених декларацій відповідності, згідно чинного законодавства.
3. Товар, що пропонується Учасником, повинен відповідати «Порядку проведення попередніх, періодичних та позачергових психіатричних оглядів, у тому числі на предмет вживання психоактивних речовин», що затверджений Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 18 квітня 2022 року № 651.
4. 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.

5. 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.
6. 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:

- громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
- пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, 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.