

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">• Діагностичний моноклональний реагент Анти-Д 100 доз 10мл – 10 флак.• Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові (REF НР005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.) – 15 наб.• Глюкоза-МОНО(глюкозооксидазний) 400мл – 10 наб.• Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини ЛА033.03 (2 мл/ 200макс. визнач.) – 5 наб.• Лужна фосфатаза 1000мл – 5 наб.• Смужки індикаторні Ацетонтест №50 – 20 пак.• Смужки індикаторні Глюкотест №100 – 20 пак.• Смужки індикаторні рН-тест №50 – 60 пак.• Тромбопластин 1г Генезіс – 5 флак.• Розчин АВХ Мінокляр 0,5 л. розчин для промивки – 3 шт.• Розчин АВХ MINOTROL 16(2N) розчин для контролю – 5 наб.• Тест-смужки Акку-Чек Перформа №50 – 150 пак.• Аланінамінотрансфераза 120 1-217 – 3 наб.• Аспартатамінотрапсфераза 120 1-215 – 2 наб.• Амілаза 30мл 1-225 – 5 наб.• Сечовина 120 2-207 – 2 наб.• Глюкоза 120 2-202 – 1 наб.• Білірубін загальний 60 2-344 – 2 наб.• Білірубін прямий 60 2-348 – 3 наб.• Загальний білок 120 2-237 – 2 наб.• Розчин очищуючий Diatro Clener 1л – 5 наб.• Агар Ендо 0,25кг – 3 конт.• Тимолова проба 1000мл – 5 наб.• Глутамілтрансфераза (g-GT) (1x250 мл) – 1 наб.• Холестерин HDL прямий (1x80 мл) – 3 наб.

	<ul style="list-style-type: none"> • С-реактивний білок (СРБ) (1x50 мл) – 5 наб. • Кювети реакційні Тип В 160стріпів в пак.FC240-1062-C-UA - 30 компл. • Гемоглобін-набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові (REF HP008.01)(2000 мл/800 макс. визнач.) - 2 наб. • Кислота сульфосаліцилова ЧДА – 2 кг • Набір реагентів для виявлення РНК коронавірусу SARS-CoV-2 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі – 2 шт. • Фарбник по Романовському, 1л, Генезіс – 2 л • Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду, 1л, Генезіс – 2 л • Контроль гематологічний DIACON 3 норма 3мл – 3 флак. • Плазма У контрольна .Плазма контрольна 1мл №6 KM1 – 2 наб. • Тест швид.для виявлення Тропоніну I W46-C4P – 200 шт. • Заключне середовище BioMount DPX 500мл - 2 шт.
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3, склад лікарських засобів 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, буд. 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 – 495 000,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	16-10-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-10-16-006250-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ
Код ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні

Строк поставки Товару: до 31 грудня 2023 року.

Місце поставки: 03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3, склад лікарських засобів;
 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3

Кількісні та якісні характеристики:

№ п\п	Назва	Од.виміру	Кіль-ть	Опис	Код НК 024:2023	Код ДК 021:2015
1	Діагностичний моноклональний реагент Анти-Д 100 доз 10мл	флак	10	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	33696100-6
2	Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові (REF HP005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.)	наб	15	СКЛАД НАБОРУ 1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл; - сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2) ммоль/л; 2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2 флакона з (50 ± 2) мл; - бензоат натрію - (0,500 ± 0,025) моль/л; - ацетат натрію - (1,500 ± 0,075) моль/л; - кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л; 3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 110 визначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубину) при витраті робочого розчину на визначення відповідно цієї методики. Діапазон визначаємих концентрацій - від 2 мг/л до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340 мкмоль/л). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.	41830	33696200-7
3	Глюкоза-МОНО(глюкозооксидазний)400мл	наб	10	Набір реагентів для визначення вмісту глюкози глюкозооксидазним (GOD-PAF) методом з монореагентом Робочий об'єм:400 мл	53301	33696200-7
4	Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення	наб	5	Склад набору 1. Латексна суспензія (з нанесеним гама-глобуліном) - 1 флакон з (2,00 ±0,03) мл; 2. Контроль Позитив (синтетичний контроль з РФ > 25 МОд/мл) - 1	55112	33696200-7

	ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини ЛА033.03 (2 мл/200макс. визнач.)			мікропробірка з (0,2) мл; 3. Контроль Негатив - (синтетичний контроль з РФ < 8 МОд/мл) 1 мікропробірка з (0,2) мл; 4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0 ± 0,5) мл; 5. Випробувальна пластина - 1 шт; 6. Палички для змішування - (110 ± 10) шт. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Діапазон визначаємих концентрацій - від 8 МОд/мл до 800 МОд/мл. Набір розрахований на 200 напівмікро - або 40 макровизначень концентрації РФ		
5	Лужна фосфатаза 1000мл	наб	5	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферний концентрат: – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2. Субстрат: (670 ± 10) мг динатрійфенілфосфату наважкою або в розчині - (10,0 ± 0,5) мл – 1 флакон; 3. Окислювач: періодат натрію (50,0 ± 2,5) г/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 4. Калібрувальний розчин фенолу (50 ± 1) ммоль/л – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 119 макро-, 208 напівмікро- або 416 мікровизначень активності лужної фосфатази з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих активностей – від 100 нмоль/(с*л).до 10000 нмоль/(с*л). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 7 %.	52928	33696200-7
6	Смужки індикаторні Ацетонтест №50	пак	20	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення концентрації кетонових тіл в сечі людини, за допомогою кольорової шкали,нанесеної на етикетку.	54519	33696700-2
7	Смужки індикаторні Глюкотест №100	пак	20	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення концентрації глюкози в сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку	54518	33696700-2
8	Смужки індикаторні рН-тест №50	пак	60	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення рівня рН у сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку	54522	33696700-2
9	Тромбопластин 1г Генезіс	флак	5	Тромбопластин використовують для визначення протромбінового часу(протромбіновий індекс) плазми крові (1г-1фл.-Інструкція по використанню-1шт.). Склад:-Тромбопластин	55986	33696200-7
10	Розчин АВХ Мінокляр 0,5 л. розчин для промивки	шт	3	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Агент хімічної очистки менше 25 мл Стабілізатор менше 5 мл.	59058	33696200-7

				РН розчину повинен бути в діапазоні $12,51 \pm 0,5$		
11	Розчин АВХ MINOTROL 16(2N) розчин для контролю	наб	5	Використовується для контролю якості ,оцінки точності роботи автоматичних гематологічних аналізаторів 3-DIFF. 1 фл-2,5 мл	55866	33696200-7
12	Тест-смужки Акку-Чек Перформа №50	пак	150	Тест-смужки одноразового використання, призначені для кількісного визначення рівня глюкози у свіжій капілярній крові. Використовуються лише з глюкометром Акку-Чек Перформа	62537	33698000-9
13	Аланінамінотрансфераза 120 1-217	наб	3	Набір використовується для визначення активності аланінамінотрансферази у сироватці крові людини. 5фл*96мл,1фл*120мл	52925	33696200-7
14	Аспаратамінотрансфераза 120 1-215	наб	2	Набір застосовується для визначення активності аспаратамінотрансферази у сироватці крові людини. Склад набору:5фл*96мл,1фл*120мл	52955	33696200-7
15	Амілаза 30мл 1-225	наб	5	Набір призначений для кількісного визначення активності а-амілази у біологічних рідинах Склад набору :6фл*30мл	52941	33696200-7
16	Сечовина 120 2-207	наб	2	Набір для визначення концентрації сечовини у сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*96 мл,1фл-120 мл	53590	33696200-7
17	Глюкоза 120 2-202	наб	1	Набір застосовують для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 6 фл*120 мл.	52853	33696200-7
18	Білірубін загальний 60 2-344	наб	2	Набір застосовують для визначення концентрації білірубину загального у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*48 мл, 1фл*60мл.	53231	33696200-7
19	Білірубін прямий 60 2-348	наб	3	Набір застосовують для визначення концентрації білірубину прямого у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 4 фл*54 мл, 1фл*54мл.	53236	33696200-7
20	Загальний білок 120 2-237	наб	2	Набір призначений для концентрації загального білка у сироватці крові людини.Склад набору 6*120 мл.	53989	33696200-7
21	Розчин очищуючий Diatro Clener 1л	наб	5	Очищуючий 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	33696200-7
22	Агар Ендо 0,25кг	конт	3	Середовище Ендо використовується для виділення та диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати лактозу.	61627	33698100-0
23	Тимолова проба 1000мл	наб	5	Склад набору 1. Тимоловий реагент -1 флакон з $(16,5 \pm 1,5)$ мл; - тимол $(7,89 \pm 0,50)$ %; - спирто-альдегідна фракція $(55,05 \pm 2,50)$ %; - малеїнова кислота $(1,43 \pm 0,10)$ %; - тріс-(гідроксиметил)-амінометан $(4,05 \pm 0,20)$ %.	43203	33696200-7

				2. Розчин хлориду барію (48 ± 2) ммоль/л – 1 ампула з ($5,0 \pm 0,3$) мл; 3. Концентрат розчину порівняння 1- 1 флакон з ($11,0 \pm 0,5$) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Діапазон визначаємого помутніння – від 0 од. S-N до 20 од. S-N (Shank та Hoagland). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %. Набір розрахований на 228 макро-, 457 напівмікро- або 915 мікрровизначень.		
24	Глутамілтрансфераза (g-GT) (1x250 мл)	наб	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	33696200-7
25	Холестерин HDL прямий (1x80 мл)	наб	3	Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.28 мг/дл = 0.007 ммоль/л. Межа лінійності не менше 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л.	53391	33696200-7
26	C-реактивний білок (СРБ) (1x50 мл)	наб	5	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексагглютінації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності: і 150 мг/л	63234	33696200-7
27	Кювети реакційні Тип В 160стріпів в пак.FC240-1062-C-UA	компл	30	Тип кювет: одноразові Довжина оптичного шляху кювети: 5мм Фасування: 1уп. – 160 стріпів 1 стріп – 9 кювет Загальна кількість кювет в упаковці - 1440	61032	33698000-9
28	Гемоглобін-набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові (REF HP008.01)(2000 мл/800 макс. визнач.)	наб	2	СКЛАД НАБОРУ 1. Окислювальний реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2. Калібрувальний розчин геміглобінціаніду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) - 1 ампула з ($5,0 \pm 0,5$) мл; 3. Ацетонціангідрин - 1 ампула з ($1,5 \pm 0,1$) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 400 макро-, 800 напівмікрровизначень гемоглобіну. Діапазон визначаємих концентрацій - від 30 г/л до 200 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 2 %.	55872	33696200-7
29	Кислота сульфосаліцилова ЧДА	кг	2	Хімічна формула: $C_7H_6O_6S \cdot 2H_2O$. Білий кристалічний порошок; необмежено розчинний у воді, етанолі, ацетоні, діетиловому ефірі	33831	33696300-8
30	Набір реагентів для виявлення РНК коронавірусу SARS-	шт	2	Принцип аналізу – проведення моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод по трьом каналам:	64747	33698000-9

	CoV-2 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі			<p>FAM/Green та ROX/Orange та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 120 хвилин.</p> <p>Чутливість: 5×10^2*копій/мл (копій специфічної РНК-мішені на 1 мл біологічного зразка).</p> <p>Зразок для аналізу: мазок з носоглотки, мазок з ротоглотки, бронхоальвеолярний лаваж, аутопсійний матеріал (фрагмент легені), мокротиння, ендотрахеальний/назофарингеальний аспірат.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер SARS-CoV-2, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>ЗТ-полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ SARS-CoV-2 – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.1 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ SARS-CoV-2 – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0.5 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>		
31	Фарбник по Романовському, 1л, Генезіс	л	2	Розчин призначений для фарбування формених елементів крові людини.	44946	33696200-7
32	Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду, 1л, Генезіс	л	2	Фарбник-фіксатор призначений для попереднього забарвлення і фіксації препаратів крові.	42959	33696200-7
33	Контроль гематологічний DIACON 3 норма 3мл	флак	3	Контрольний матеріал, використовується для підрахунку клітин крові.	55866	33698000-9
34	Плазма У контрольна .Плазма контрольна 1мл №6 КМ1	наб	2	Реагент для контролю правильності визначення параметрів згортання, протизгортаючої та фібринолітичної систем.Атестована за 8 параметрами. Склад: 3фл-норма,3фл-патологія.	60688	33698000-9
35	Тест швид.для виявлення Тропоніну I W46-C4P	шт	200	Тест для виявлення Тропоніну I, W46-C4P, Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd Матеріалом для дослідження є сироватка, плазма та цільна кров. Процедура тестування проводиться при температурі від +15 до +30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.	53998	33698000-9

				Чутливість тест-системи не нижча 98,3% Специфічність тест-систем 100%. Пороговий рівень чутливості – 1 нг/мл. Тривалість проведення аналізу 15 хв. Не враховувати результати після 30 хвилин Температура зберігання тесту від +2 до +30 С. Кількість – 1 шт в індивідуальній упаковці. Упаковка містить тест-касету, флакон буферного розчину, піпетку, поглинач вологи, інструкція українською мовою.		
36	Заклучне середовище BioMount DPX 500мл	шт	2	Заклучне середовище для гістологічних препаратів	32932	33698000-9

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. 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 посилання на повну назву учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.
3. Товари, при поставці, повинні мати необхідні копії сертифікатів (свідоцтв) якості виробника, реєстраційне посвідчення.
4. Товар повинен передаватись у заклад в неушкодженій упаковці, який відповідає характеру, забезпечує цілісність товару та збереженню його якості під час транспортування.
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*).
6. Товар, що постачається, новий, тобто не перебував в експлуатації, терміни та умови його зберігання не порушені.

Учасник повинен надати:

1. 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, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
 - 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, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь, 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 (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, 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, 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, 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.