

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">• <i>Реактиви для системи аналізу крові ЕРОС ВГЕМ (Глюкоза та лактат) (НК 024:2019 52858 - Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія/електроліти IVD, набір, комбінація методів аналізу) – 24 набори</i>
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2023 року згідно поданих заявок
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 200 000,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	17-03-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-03-17-005593-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

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

Реактиви для системи аналізу крові ЕРОС ВGЕМ (Глюкоза та лактат) (НК 024:2019 52858 - Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія/електроліти IVD, набір, комбінація методів аналізу)

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

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

№	Назва товару	Медико-технічні вимоги	Одиниця виміру	Кількість																		
1.	Реактиви для системи аналізу крові ЕРОС ВGЕМ (Глюкоза та лактат) (НК 024:2019 52858 - Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія/електроліти IVD, набір, комбінація методів аналізу)	<p>Множинні аналіти газів крові/електроліти IVD Не має калібровочних розчинів, електродів, моючих розчинів Параметри, що вимірюються, не менше: рН, рСО₂, рО₂, Na⁺, К⁺, Са⁺⁺, Сl⁻, ТСО₂, Glu, Lac, BUN, Urea, Crea, Hct з одного і того ж зразка крові. Параметри, що розраховуються, не менше: сНСО₃⁻, сТСО₂, ВЕ(ecf), ВЕ(b), сSO₂, А, А-а, а/А, АGap, AGapK, GFRmdr, GFRmdr-a, GFRckd, GFRckd-a, GFRswz, BUN/Crea, Urea/Crea, сHgb Максимальний об'єм крові для вимірювання 92 мкл Час дослідження не більше 30 сек Параметри не менше чем:</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 30%;">сHgb</td> <td style="width: 30%;">mmol/L</td> <td style="width: 40%;">2.0-15.5</td> </tr> <tr> <td></td> <td>g/dL</td> <td>3.3-25</td> </tr> <tr> <td></td> <td>g/L</td> <td>33-250</td> </tr> <tr> <td>сНСО₃⁻</td> <td>mmol/L</td> <td>1-85</td> </tr> <tr> <td></td> <td>mEq/L</td> <td></td> </tr> <tr> <td>сТСО₂</td> <td>mmol/L</td> <td>1-85</td> </tr> </table>	сHgb	mmol/L	2.0-15.5		g/dL	3.3-25		g/L	33-250	сНСО ₃ ⁻	mmol/L	1-85		mEq/L		сТСО ₂	mmol/L	1-85	набір	24
сHgb	mmol/L	2.0-15.5																				
	g/dL	3.3-25																				
	g/L	33-250																				
сНСО ₃ ⁻	mmol/L	1-85																				
	mEq/L																					
сТСО ₂	mmol/L	1-85																				

			mEq/L		
		BE(ecf)	mmol/L	30 – +30	
			mEq/L		
		BE(b)	mmol/L	-30 – +30	
			mEq/L		
		cSO ₂	%	0-100	
		GFRmdr* [†]	mL/min/1.73m ²	2–60 or >60	
		GFRmdr-a* [†]	mL/min/1.73m ²	2–60 or >60	
		GFRckd [‡]	mL/min/1.73m ²	1-225	
		GFRckd-a [‡]	mL/min/1.73m ²	1-225	
		GFRswz [§]	mL/min/1.73m ²	1-275	
		AGap	mmol/L	-14 – +95	
			mEq/L		
		AGapK	mmol/L	-10 – +99	
			mEq/L		
		BUN/Crea	mg/mg	0.2-400.0	
		Urea/Crea	mmol/mmol	0.8-1615.4	
			mg/mg	0.4-856.8	
		A	mmHg	5-800	
			kPa	0.67-106.64	
		A-a	mmHg	1-800	
			kPa	0.13-106.64	
		a/A	%	0-100	
			fraction	0-1	

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал або копію декларації про відповідність чи іншого (-их) документа (-ів), що підтверджує (-ють) можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або документа (-ів), що підтверджує (-ють) відповідність медичного виробу вимогам відповідного технічного регламенту, який застосовується до зазначеної продукції.

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

На підтвердження Учасник надає оригінал гарантійного листа, наданого безпосередньо виробником або його уповноваженим представником в Україні (якщо Учасник не є виробником товару), який підтверджує можливість поставки товару, що є предметом закупівлі у необхідній кількості, якості, визначені у цьому оголошенні із зазначенням найменування замовника, номера тендеру в електронній системі закупівель, назви та юридичної адреси учасника, який підтверджує статус учасника як партнера виробника, чинного на дату подання тендерних пропозицій.

3. Копію інструкції з використання або офіційної друкованої документації виробника (технічний паспорт, керівництво з експлуатації, каталог, проспект тощо).

4. Товар повинен постачатися у неушкодженій тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам, в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та забезпечення його якості під час транспортування.

5. Надати довідку із зазначенням товару виробника та країни походження за наступним зразком: Назва запропонованого виробу* Виробник, країна

** У цій документації всі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «... «або еквівалент».*

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.