

**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	<b>Код ДК 021:2015: 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання</b>
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<ul style="list-style-type: none"><li>• <i>Комбінований тест на наркотики №6 (амфетамін (AMP), метадон (MTD), марихуана (THC), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), фенциклідин (PCP) – 5 000 шт.</i></li><li>• <i>Смуги індикаторні Стерилан (зовні) 120/45- 1 упаковка</i></li><li>• <i>Смуги індикаторні Стерилан (зовні) 132/20 – 1 упаковка</i></li><li>• <i>Смуги індикаторні Стерилан (всередині) 132/20- 1 упаковка</i></li><li>• <i>Смуги індикаторні Стерилан (зовні) 160/150 - 3 упаковки</i></li><li>• <i>Смуги індикаторні Стерилан (зовні) 180/60 – 2 упаковки</i></li></ul>
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, згідно поданих замовлень
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	<b>Очікувана вартість закупівлі – 690 000,00 грн. з ПДВ</b>
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	08-08-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-08-08-001507-a

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

Строк поставки товарів: до 31 грудня 2023 року згідно поданих замовлень

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

**Кількісні характеристики**

№	Найменування	Медико-технічні вимоги	Відповідний номенклатурний код ДК 021:2015	Код НК 024:2023	Од. вим.	К-ть
1	Комбінований тест на наркотики №6 (амфетамін (АМР), метадон (МТД), марихуана (ТНС), бензодіазепін (ВЗО), кокаїн (СОС), фенциклідин (РСР))	Тест для якісного визначення наркотичних речовин та їх основних метаболітів у сечі на визначеному пороговому рівні - процедура проведення аналізу крапельним методом; - мають формат тест-планшету; - надаються в індивідуальній упаковці; - інструкція українською мовою; - мають високу чутливість: Амфетамін – 500 нг/мл Метадон – 300нг/мл; Марихуана – 50 нг/мл; Бензодіазепіни – 300 нг/мл Кокаїн – 300 нг/мл; Фенциклідин – 25нг/мл; - мають високу швидкість аналізу (5 хвилин); Загальний термін придатності: не менше 24 місяці Процедура тестування проводиться при температурі від +15 до+30 С. <b>ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ</b> 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.	33124110-9 Діагностичні системи	46994 Множинні наркотики IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз	шт.	5 000
2	Індикатор контролювання стерилізації 120/45 (зовні)	Багатопараметричні індикатори «Стерилан 120/45» призначені для візуального дотримання режиму парової стерилізації <b>зовні</b> упаковок (боксів,тощо) із виробами, що стерилізуються водяним паром, за температури 120°C протягом 45 хвилин.	33124131-2 Індикаторні смужки	35362 Індикатор хімічний/ фізичний для контролювання стерилізації	Уп. (1000 шт.)	1

3	Індикатор контролювання стерилізації 132/20 (зовні)	Багатопараметричні індикатори «Стерилан 132/20» призначені для візуального дотримання режиму парової стерилізації <b>зовні</b> упаковок (боксів, тощо) із виробами, що стерилізуються водяним паром, за температури 132°C протягом 20 хвилин.	33124131-2 Індикаторні смужки	35362 Індикатор хімічний/ фізичний для контролювання стерилізації	Уп. (1000 шт.)	1
4	Індикатор контролювання стерилізації 132/20 (всередині)	Інтегруючі індикатори «Стерилан Уп132/20» призначені для візуального дотримання режиму парової стерилізації <b>всередині</b> упаковок (боксів, тощо) із виробами, що стерилізуються водяним паром, за температури 132°C протягом 20 хвилин.	33124131-2 Індикаторні смужки	35362 Індикатор хімічний/ фізичний для контролювання стерилізації	Уп. (1000 шт.)	1
5	Індикатор контролювання стерилізації 160/150 (зовні)	Багатопараметричні індикатори «Стерилан 160/150» призначені для візуального дотримання режиму парової стерилізації <b>зовні</b> упаковок (боксів, тощо) із виробами, що стерилізуються сухим теплом (гарячим повітрям), за температури 160°C протягом 150 хвилин.	33124131-2 Індикаторні смужки	35362 Індикатор хімічний/ фізичний для контролювання стерилізації	Уп. (1000 шт.)	3
6	Індикатор контролювання стерилізації 180/160 (зовні)	Багатопараметричні індикатори «Стерилан 180/160» призначені для візуального дотримання режиму парової стерилізації <b>зовні</b> упаковок (боксів, тощо) із виробами, що стерилізуються сухим теплом (гарячим повітрям), за температури 180°C протягом 160 хвилин.	33124131-2 Індикаторні смужки	35362 Індикатор хімічний/ фізичний для контролювання стерилізації	Уп. (1000 шт.)	2

\* У разі наявності в специфікації 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 – читати з виразом «або еквівалент». Таке посилання є необхідним, оскільки за своїми технічними характеристиками саме цей товар є таким, що оптимально відповідає потребам замовника, та буде використовуватись з уже наявним медичним обладнанням, а тому дуже важливо для сумісності із таким обладнанням чітко дотримуватись зазначених технічних вимог.

Не допускаються будь-які відхилення від наведеного в Специфікації переліку, а також порушення його нумерації.

Тендерні пропозиції подані на неповний перелік не будуть розглядатись та оцінюватись і будуть відхилені як такі, що не відповідають вимогам тендерної документації.

### Медико-технічні вимоги

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх тендерних пропозицій відкритих торгів в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, які підтверджують відповідність тендерних пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

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. На товар, що пропонується учасником, повинні бути надані інформаційні матеріали: каталоги, та/або буклети, та/або копії інструкцій по застосуванню, та/або копії технічних паспортів, та/або інший документ, тощо українською мовою, при постачанні разом з товаром (учасник повинен **надати гарантійний лист** про надання інформаційних матеріалів на товар при постачанні разом з товаром).
4. У разі необхідності замовник має право до укладення договору про закупівлю вимагати надання по одному зразку товару, що пропонується до постачання для оцінювання Замовником його відповідності до вимог щодо технічним та якісним характеристикам (учасник повинен **надати гарантійний лист**). Ненадання зразків товару на вимогу замовника протягом п'яти днів з дати такої вимоги буде вважатися порушенням умов тендерної документації, що в свою чергу призведе до відхилення тендерної пропозиції учасника.
5. 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 непростю 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.
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. Наявність в Учасника процедури закупівлі товарних запасів за номенклатурою закупівлі в обсязі не менше 20% від суми закупівлі (**на підтвердження наявності необхідної кількості товарних запасів надати бухгалтерську довідку в розрізі номенклатури закупівлі станом на 1 липня 2023р. завірену печаткою і підписом**).
8. 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.*