

**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>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 №10 – 1000 шт.</i></li><li>• <i>Комбінований тест на наркотики №3 – 25 шт.</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 2022 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	<b>Очікувана вартість закупівлі – 160 000,00 грн. з ПДВ</b>
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	02-11-2022
Ідентифікатор закупівлі	<b>UA-2022-11-02-010973-a</b>

## ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

ДК 021:2015: 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання

№	Найменування	МТВ	Од. вим.	Кількість
1	<p><b>Комбінований тест на наркотики №10</b> (амфетамін (AMP), марихуана (THC), морфін (MOR), метамфетамін (MET), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), фенциклідин (PCP), метадон (MTD), екстазі (MDMA)). <b>НК 024:2019</b> <b>46994</b></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"> <li>- процедура проведення аналізу методом занурення;</li> <li>- мають формат тест-планшету;</li> <li>- надаються в індивідуальній упаковці;</li> <li>- інструкція українською мовою;</li> <li>- мають високу чутливість:</li> </ul> <p>Морфін-300 нг/мл Барбітурати – 300 нг/мл Бензодіазепіни – 300 нг/мл Амфетамін – 500 нг/мл Метамфетамін – 500 нг/мл; Марихуана – 50 нг/мл; Кокаїн – 300 нг/мл; Фенциклідин – 25нг/мл; Метадон – 300нг/мл; Екстазі – 500нг/мл.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- мають високу швидкість аналізу (5- 10 хвилин);</li> </ul> <p>Загальний термін придатності: не менше 24 місяці Процедура тестування проводиться при температурі від +10 до+30 С.</p> <p><b>ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.Зберігати при температурі 2°С~30 °С у закритій упаковці до закінчення терміну придатності.</li> <li>2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування.</li> </ol>	шт.	1000

2	<b>Комбінований тест на наркотики №3</b> <b>(Метилендіоксипіровалерон (MDPV 1000), Альфа-піролідінопентіофенон (α-PVP 500), Меткатинон (MCAT 500))</b> <b>Код НК</b> <b>024:2019</b> <b>46994</b>	<b>Комбінований швидкий тест на наркотики у сечі №3</b> <b>Тестовий планшет (панель)</b> - процедура проведення аналізу методом занурення; - призначені для якісного визначення метилендіоксипіровалерона, альфа-піролідінопентіофенона, меткатинона в зразках сечі людини; - надаються в індивідуальній упаковці; чутливість: Метилендіоксипіровалерон (MDPV) - 1000 нг/мл. Альфа-піролідінопентіофенон (α-PVP) - 500 нг/мл. Меткатинон (MCAT) - 500 нг/мл. - швидкість аналізу 5 хвилин <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. 4. Термін придатності тесту становить 24 місяці від дати виготовлення.	шт.	25
---	---	---	-----	----

### 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 завірнені 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. 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.
5. 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.