



КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
"КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ № 18"
ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ АДМІНІСТРАЦІЇ)
Бул.Т.Шевченка,17, м.Київ, 01054, тел.(044)235-40-56, (044)293-24-02,
e-mail: kmk18@health.kiev.ua, код ЄДРПОУ 01993776

24.10.2023 № 061/119- 1875

КНП «КИЇВСЬКИЙ МІСЬКИЙ
ІНФОРМАЦІЙНО-
АНАЛІТИЧНИЙ ЦЕНТР
МЕДИЧНОЇ СТАТИСТИКИ
ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ
КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КМДА)

На виконання вимог Постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 року №710 «Про ефективне використання державних коштів», КНП «КМКЛ № 18» надає для оприлюднення обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, очікуваної вартості предмета закупівлі по процедурі закупівлі відкриті торги з особливостями:

1. «Лабораторні реактиви (ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33690000-3 --- Лікарські засоби різні)» очікувана вартість предмета закупівлі – 31098,96 грн. з ПДВ, Закупівля UA-2023-10-17-013871-a

Виконувач обов'язків директора

Людмила ПИЛИПЧЕНКО

Наталія ГЕРМАШЕВА (044)293-24-07

Найменування: Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №18» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)
Місцезнаходження: 01054, місто Київ, бульвар Тараса Шевченка, 17

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємств та громадських формувань: 01993776

Предмет закупівлі: «Лабораторні реактиви (ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33690000-3 — Лікарські засоби різні)»

Вид закупівлі: відкриті торги (з особливостями)

Обґрунтування застосування процедури закупівлі:

Процедура закупівлі визначена відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі», постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» від 12.10.2022 № 1178 (зі змінами)

Обґрунтування доцільності закупівлі:

Для проведення лікувально-діагностичного процесу.

Обґрунтування обсягів закупівлі:

Відповідно до потреби, наданої кваліфікованими співробітниками клініко-діагностичної лабораторії та аптеки. Реактиви лабораторні на період жовтень–грудень 2023 року у кількості 13 найменувань.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

№ з/п	Назва Товару*	код НК 024:2023	Код товару, визначеного згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	Медико-технічні вимоги
1	Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (1000 мл/ 1000 макс. визнач.)	53985 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, ферментна спектрофотометрія	33694000-1 Діагностичні засоби	Набір призначений для визначення концентрації загального білка у сироватці крові людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір повинен бути розрахований (з урахуванням холостих та калібрувальних проб) на 1000 визначень загального білка. Діапазон визначасмих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. Чутливість ⁷ на 0,001 од. оптичної щільності – не більше 0,25 г/л (540 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору – не менше 24 міс. від дня виготовлення. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
2	Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові (250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.)	53229 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	33694000-1 Діагностичні засоби	Набір призначений для визначення концентрацій загального та прямого білірубину у сироватці крові людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях. Набір повинен бути розрахований на 110 напівмікрівизначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубину). Діапазон визначасмих концентрацій - від 2 мг/л до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340 мкмоль/л). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. Чутливість ⁸ на 0,001 од. оптичної щільності – не більше 0,15 мкмоль/л (540 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору – не менше 24 міс. від дня виготовлення. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.

3	Набір для виз. Анти-стрептолізин О (200 визн)	59055 Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	33694000-1 Діагностичні засоби	В тест-системі повинен використовуватися принцип латексної аглютинації. Антиген (стрептолізин-О), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, повинен вступати в реакцію аглютинації з антистрептолізином-О. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості АСЛ-О. Чутливість тесту повинна становити 200 МОд/мл (аглютинація на 2+). Набір повинен бути розрахований не менше, ніж на 200 досліджень. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
4	Тимолова проба-набір для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини (REF HP021.01) (1000 мл/ 915 макс. визнач.)	43203 Набір для проведення тимолової проби	33694000-1 Діагностичні засоби	Набір призначений для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях. Набір повинен бути розрахований на 915 мікровизначень. Діапазон визначасмого помутніння - від 0 од. S-H до 20 од. S-H (Shank та Hoagland). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %. Чутливість на 0,001 од. оптичної щільності - не більше 0,03 од. S-H (630 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - не менше 24 міс. від дня виготовлення. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
5	Тест-реагент анти-А, 1 фл.10мл	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	33696100-6 Реактиви для визначення групи крові	Реагенти використовуються для ідентифікації групи крові людини за системою АВ0. 1 флакон*10 мл реагенту. Загальний термін придатності не менше 24 місяців. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
6	Тест-реагент анти-В 1фл 10 мл	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	33696100-6 Реактиви для визначення групи крові	
7	РФ латекс – тест (200 визн)	55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	33694000-1 Діагностичні засоби	В тест-системі повинен використовуватися принцип латексної аглютинації. Антиген (людський гамма-глобулін), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, повинен вступати в реакцію аглютинації з ревматоїдним фактором (Ig М проти Fc-фрагменту Ig G). Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості РФ. Чутливість тесту повинна становити 12 МОд/мл (аглютинація на 2+). Набір повинен бути розрахований не менше, ніж на 200 досліджень. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
8	СРБ латекс-тест 200 визн	63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз	33694000-1 Діагностичні засоби	В тест-системі повинен використовуватися принцип латексної аглютинації. Антиген (антитіла проти С-реактивного білку), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, повинен вступати в реакцію аглютинації з С-реактивним білком. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості СРБ. Чутливість тесту повинна становити 6 мг/л (аглютинація на 2+). Набір повинен бути розрахований не менше, ніж на 200 досліджень. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
9	Забарвлювач за Май-Грюнвальдом, 1000мл.	42959 Барвник Май-Грюнвальда IVD (діагностика in vitro)	33696500-0 Лабораторні реактиви	Фіксатор-забарвл. еозин метиленовий синій за Май-Грюнвальдом 1х1000 мл+Концентрований буферний розчин:1х100 мл:2000 проб. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
10	АЛТ/ПТ 4+1 СР 5x125 мл	52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD	33694000-1 Діагностичні засоби	Запропоновані реагенти до аналізатора автоматичного біохімічного повинні бути ідентичними до оригінальних (або сумісних) та повинні відповідати усім вимогам для застосування

		(діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз		на аналізаторі Vitalab Flexor E (надати гарантійний лист). Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника представника на території України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
11	АСТ/ГОТ 4+1 СР 5x125 мл	52954 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33694000-1 Діагностичні засоби	
12	Креатинін Яффе 2x125 мл	53250 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33694000-1 Діагностичні засоби	Запропоновані реагенти до аналізатора автоматичного біохімічного повинні бути ідентичними до оригінальних (або сумісні) та повинні відповідати усім вимогам для застосування на аналізаторі Vitalab Flexor E (надати гарантійний лист). Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника представника на території України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.
13	Сечовина УФ СР 5x125 мл + СТД	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33694000-1 Діагностичні засоби	

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі визначена відповідно до наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства від 18.02.2020 № 275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі», на підставі аналізу закупівельних цін попередніх періодів, враховуючи коригування ціни договору попереднього періоду з урахуванням індексу інфляції, зміни курсів іноземних валют, тощо та інформації в електронній системі закупівель "Prozorro". Також використовувались Прайс-листи постачальників та відкриття інформації в Інтернеті. Очікувана вартість закупівлі становить 31098,96 грн. з ПДВ.

Уповноважена особа



Наталія ГЕРМАШЕВА