



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: kmk118@health.kiev.ua, код ЄДРПОУ 01993776

24.10.2023 № 061/119- 1874

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 «КМКЛІ № 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-а

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 - підприємців 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 | Меліко-технічні вимоги  |
|-------|---|---|--|---|
| 1     | Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (1000 мл/1000 макс. визнач.)      | 53985<br>Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, ферментна спектрофотометрія     | 33694000-1<br>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 <sup>7</sup> 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 білірубіну у сироватці крові (250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.) | 53229<br>Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | 33694000-1<br>Діагностичні засоби  | Набір призначений для визначення концентрацій загального та прямого білірубіну у сироватці крові людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях. Набір повинен бути розрахований на 110 напівмікрівизначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубіну). 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 <sup>8</sup> 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. |

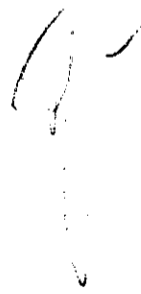
|    |   |  |   |   |
|----|---|--|---|---|
| 3  | Набір для виз. Анти - стрептолізин О (200 визн)   | 59055 Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз | 33694000-1<br>Діагностичні засоби                 | В тест-системі 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<br>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 визначеного 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, I фл.10мл  | 52532 Анти-А групування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла   | 33696100-6<br>Реактиви для визначення групи крові | Реагенти використовуються для ідентифікації групи крові людини за системою АВ0. I 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 I фл 10 мл  | 52538 Анти-В групування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла   | 33696100-6<br>Реактиви для визначення групи крові |   |
| 7  | РФ латекс – тест (200 визн)   | 55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації   | 33694000-1<br>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 M 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<br>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<br>Лабораторні реактиви                | Фіксатор-забарвл. еозин метиленовий синій за Май-Грюнвальдом 1x1000 мл+Концентрований буферний розчин: 1x100 мл:2000 проб. Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.   |
| 10 | АЛТ/ГПТ 4+1 СР 5x125 мл   | 52924 Аланінамінотрансфераза (АЛТ) IVD   | 33694000-1<br>Діагностичні засоби                 | Запропоновані реактиви 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<br>5x125 мл       | 52954<br>Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | 33694000-1<br>Діагностичні засоби |  |
| 12 | Креатинін Яффе<br>2x125 мл       | 53250<br>Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз                               | 33694000-1<br>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<br>5x125 мл + СГД | 53587<br>Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз                         | 33694000-1<br>Діагностичні засоби | Учасник повинен надати оригінал листа виробника (або його офіційного представника представника на території України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару.   |

**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 Прайв-листи постачальників та відкрита інформація в Інтернеті. Очікувана вартість закупівлі становить 31098,96 грн. з ПДВ.

Уповноважена особа



Наталія ГЕРМАШЕВА