



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: kmkl18@health.kiev.ua, код ЄДРПОУ 01993776

01.09.2023 № 061/119-

1515

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. 33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви ) очікувана вартість предмета закупівлі – 197091.60 грн. 3 ПДВ, Закупівля UA-2023-08-02-006686-a

Виконувач обов'язків директора

Людмила ПИЛИПЧЕНКО

Паталія 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 клініко-діагностичної лабораторії та аптеки. Реактиви лабораторні на період липень – грудень 2023 року у кількості 20 найменувань.

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

№ з/п	КОД НКМВ 024:2023	Найменування товару	Од. виміру	Кількість
1	58236	Розчин Elecsys Sys Wash	шт	2
2	41337	Калібрувальний набір для тесту для визначення рівня вітаміну В12 II	набір	2
3	41836	Калібрувальний набір для тесту для визначення С-пептиду /C-Peptide CalSet	набір	2
4	54018	Набір контролів Multimarker /PreciControl Multimarker	набір	2
5	60998	Набір контрольних сироваток Varia	набір	2
6	60779	Тест для визначення рівня вітаміну В12 II	шт	3
7	54130	Тест для кількісного визначення С-пептиду /C-Peptide	шт	3
8	53599	Тест для кількісного визначення альбуміну (4 × 100 тестів) /Albumin Gen.2 (4 × 100 tests)	набір	2
9	52925	Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) з/без піродоксальною фосфатною активацією /Alanine aminotransferase acc. IFCC (4 × 100 tests)	набір	4
10	52955	Тест для визначення АСТ AST/GOT 400 тестів cobas c 111/Asparat Amnotransferase/AST/GOT	набір	4
11	53231	Тест для кількісного визначення загального вмісту білірубину, 4 x 100 тестів /Bilirubin Total Gen.3 (4 x 100)	набір	2

12	53252	Тест для кількісного визначення креатинину /Creatinine Jaffe (comp.) (4 x 100)	набір	4
13	53316	Тест для кількісного визначення гемоглобіну / HbA1c TQ Gen.3, 200Tests,cobas c111	набір	2
14	53393	Тест для кількісного визначення концентрації холестерину ЛПВП Gen.4, 200тестів, cobas c111	набір	2
15	53398	Тест для кількісного визначення холестерину ЛПНП /LDL-Cholesterol gen 3 (2x50)	набір	4
16	53462	Тест для визначення тригліцеридів /Triglycerides (4x50)	набір	2
17	53590	Тест для кількісного визначення сечовини/азоту сечовини /UREA (4 x 100 tests)	набір	4
18	53583	Тест для кількісного визначення сечової кислоти /Uric Acid ver.2 (4 x 100 tests)	набір	2
19	59058	Розчин для очищення зразка і проб реагенту та системи для внутрішньовенних інфузій	шт	2
20	61032	Мікро кювета для аналізатору cobas c 111	паков	2

### Загальні вимоги до предмету закупівлі:

1. Запропонований товар має бути належним чином зареєстровано та дозволено до застосування у медичній практиці на території України.
2. Строк придатності товарів на день поставки повинен становити не менше 75% від загального строку зберігання. Постачання товару з меншим терміном придатності обов'язково здійснюється за погодженням Сторін. (Надати гарантійний лист).
3. Якість товару має відповідати діючим на території України державним стандартам та міжнародним стандартам, що має бути підтверджене на момент поставки сертифікатами якості (відповідності) виробника.
4. Учасник повинен надати гарантійний лист про згоду своєчасно поставляти необхідну кількість товару.
5. У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічній специфікації та медико-технічним вимогам, пропозиція не буде розглядатись та біднюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.
6. Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого Замовником у медико-технічних вимогах, при подачі еквіваленту вказується назва еквіваленту, слово «еквівалент» та назва товару згідно медико-технічних вимог на який подається еквівалент. Обов'язково надає копії їх сертифікатів якості, копії свідоцтв про державну реєстрацію лікарського засобу, а також, у разі надання еквіваленту товару, Учасник подає у складі тендерної пропозиції порівняльну таблицю еквівалентності у наступній формі:

№ з/п	Найменування товару відповідно до Медико-технічних вимог			Найменування запропонованого товару у пропозиції		
	Торгівельна назва, форма випуску, дозування	Од. виміру	Кількість	Торгівельна назва, форма випуску, дозування	Од. виміру	Кількість
		у			у	

7. Форма випуску товару повинна відповідати такій, що вказана в Медико-технічних вимогах
8. Поставка автотранспортом Учасника та за його рахунок.
9. Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).

10. У разі поставки товару неналежної якості або товару, що не буде відповідати вимогам державних стандартів, учасник зобов'язується за свій рахунок протягом трьох календарних днів після отримання повідомлення замовника усунути недоліки або замінити неякісний товар на товар належної якості.

11. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля (надати окремою довідкою в довільній формі).

**ВИМОГИ ДО СУПРОВІДНИХ ДОКУМЕНТІВ ТА ПАКУВАННЯ ПРИ ЗАКУПІВЛІ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ**

**(Учасники надають у складі своєї пропозиції)**

1) Копія чинної Декларації виробника або його уповноваженого представника та додатків до неї (за їх наявності) про відповідність медичних виробів, що постачаються, вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02.10.2013 р., або

вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України №754 від 02.10.2013 р., або

вимогам Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України №755 від 02.10.2013 р.

Згідно наказу МОЗ України №122 від 10.02.2017 р. при постачанні нестерильних медичних виробів I класу ризику, виробів для діагностики in vitro, виробів на замовлення, систем медичних виробів і процедурних наборів декларації, копії яких надаються, відповідні медичні вироби та суб'єкти господарювання, відповідальні за введення цих медичних виробів в обіг, повинні бути зареєстровані у Держлікслужбі та внесені до відповідного реєстру, розміщеному на її офіційному сайті.

2) Інформація на пакуванні медичних виробів, що постачаються, повинна бути викладена державною мовою.

3) На медичних виробках, що постачаються, повинен бути нанесений знак відповідності технічним регламентам згідно вимог постанови Кабінету Міністрів України №1184 від 30.12.2015 р.

Усі посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, що є предметом закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

**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 відкрита інформація в Інтернеті. Очікувана вартість закупівлі становить 197091,60 грн. з ПДВ.

Уповноважена особа



Наталія ГЕРМАШЕВА