

Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року

Лікарські засоби різні (код ДК 021:2015)-33690000-3

07.02.2023 р.

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів», ДУ «Головний медичний центр МВС України», код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116, надає інформацію про процедуру відкритих торгів з особливостями.

Назва предмету закупівлі: Лікарські засоби різні (код ДК 021:2015)-33690000-3.

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2023-02-07-004277-а.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки № 33/4-315 від 06.02.2023 завідувача лабораторного відділення Світлани ПОПОВОЇ відповідно до проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, з метою повного забезпечення і своєчасного надання медичної послуги, враховуючи потребу з обсягів споживання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 175 000,00 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі Лікарські засоби різні (код ДК 021:2015)-33690000-3:

№ з/п	Найменування товару, його призначення, код НК	Од. виміру	Кі-ть	Технічні вимоги
1	2	3	4	5
1	НК 55983 843522 Біо-Ксель плюс протромбіновий час (ПЧ), (5 x 8 мл [ml])	шт	12	Реагент призначається для оцінки зовнішнього шляху згортання крові й моніторингу пероральної протитромбозної терапії (ОАТ). Реагент також дозволяє здійснити кількісне вимірювання концентрації фібриногену у досліджуваній плазмі за допомогою порівняння абсорбції світла досліджуваної плазми відносно каліброваної плазми. Додавання Реагенту Біо-Ксель плюс протромбіновий час (ПЧ) у цитринову плазму викликає її коагуляцію й створення згустків крові. Спосіб відображення значень результату: - секунди; - % коефіцієнт «PT» або % активності («Quick»); «INR».
2	НК 55981 843532 Біо-Ксель Активований частковий тромбoplastинний час (АЧТЧ), (5 x 9 мл [ml])	шт	3	Призначення – для визначення АЧТЧ у цитратній плазмі людини для оцінки системи згортання крові та моніторингу антикоагулянтної терапії з використанням гепарину. Лише для діагностики in vitro Реагент АЧТЧ є активатором, який стимулює вироблення фактора XIIa.. Спосіб відображення значень результату. - секунди; - коефіцієнт «RATIO» - взаємовідношення часу згортання крові: до досліджуваної плазми /калібраційної плазми.
3	НК 55987 843541 Біо-Ксель тромбіновий час (ТЧ) систем, (4 x 5 мл [ml])	шт	1	Призначення – для визначення тромбінового часу в людській цитриновій плазмі з метою: - оцінювання «DIC» (внутрішньосудинної активації згортання крові); - моніторингу антикоагуляційної терапії з використанням гепарину; - виявлення наявності «FDP».

				Використовується лише для діагностики «in vitro». Додавання реактиву Біо-Ксель тромбіновий час (ТЧ) систем в людську цитринову плазму викликає коагуляцію плазми й формування згустків крові. Відбувається перетворення фібриногену в фібрин. Основою результату є вимірювання часу: від моменту додавання реактиву до утворення згустку крові
4	НК 55996 843002 Біо-Ксель Контроль норма систем, (10 x 1 мл [ml])	шт	1	Плазма призначена для контролю якості визначення параметрів системи згортання крові. Тільки для діагностики in vitro. Здійснювати контроль якості необхідно перед кожною серією визначень. Виконуйте дослідження контролю якості за тими ж методиками та з використання тих самих дозаторів, що і для аналізів досліджуваної плазми
5	НК 55996 843004 Біо-Ксель Контроль патологія висока (H) систем, (10 x 1 мл [ml])	шт	2	Плазма призначена для контролю якості визначення параметрів системи згортання крові. Тільки для діагностики in vitro. Здійснювати контроль якості необхідно перед кожною серією визначень. Лабораторія повинна мати власну програму контролю якості та архівування своїх результатів. Виконуйте дослідження контролю якості за тими ж методиками та з використання тих самих дозаторів, що і для аналізів досліджуваної плазми. Термін придатності: Для параметрів, вказаних в таблиці: 4 дні при темп. -20 °C, 24 години при темп. 2-25 °C 24 години при темп. 2-8 °C (оптимальна стабільність); 8 годин на борту аналізаторів bioksel6000 та bioksel6100 Не заморожувати повторно! Реагент транспортується при температурі навколишнього середовища
6	НК 55996 843003 Біо-Ксель Контроль патологія низька (L) систем, (10 x 1 мл [ml])	шт	2	Плазма призначена для контролю якості визначення параметрів системи згортання крові. Тільки для діагностики in vitro. Здійснювати контроль якості необхідно перед кожною серією визначень. Лабораторія повинна мати власну програму контролю якості та архівування своїх результатів. Виконуйте дослідження контролю якості за тими ж методиками та з використання тих самих дозаторів, що і для аналізів досліджуваної плазми Термін придатності: Для параметрів, вказаних в таблиці: 4 дні при температурі -20 °C, 24 години при температурі 2 - 25 °C 24 години при температурі 2 - 8 °C (оптимальна стабільність); 8 годин на борту аналізаторів bioksel6000 та bioksel6100 Не заморожувати повторно! Реагент транспортується при температурі навколишнього середовища
7	НК 61032 843000 Кювети оптичні, (500 шт [psc])	шт	20	Виготовлені методом лиття та призначені для діагностичних досліджень. Розмір 9*28 мм, висота 28 мм, діаметр 9 мм. Одноразового використання.
8	НК 58208 843742 Біо-Ксель систем Ділуент, (50 мл [ml])	шт	2	визначення параметрів системи згортання крові – розведення досліджуваної плазми (Фібриноген методом Клауса) і плазми для калібрування (криві калібрування)
9	НК 30576 843911 Біо-Ксель Д- Димер систем L, (2 x 3 мл [ml])	шт	5	Комплект призначений для кількісного визначення концентрації Д-димерів в людській цитратній плазмі. Використовується лише в діагностиці «in vitro». Підвищений рівень Д-димерів (продуктів розкладу фібрину) наявний, наприклад, у випадку тромбозів, легеневої пробки, DIC, а також спостерігається при вагітності. В комплект входить: Латекс – у вигляді ліофілізату включає: субстанцію латексу, покритого моноклональними антитілами, буфер, консервуючий засіб. Буфер – волю сировотки, консервуючий засіб. Калібратор - у вигляді ліофілізату, буфер, консервуючий засіб

				Плазма, яка містить Д-димери перемішується з латексом при наявності буферу. Відбувається з'єднання латексу, пропорційно до концентрації Д-димерів», й як наслідок помутніння зразка, що дає можливість визначити концентрацію Д-димерів.
10	НК 47347 543011 Біо-Ксель Еко Д-Димер Контроль Abn 1, (5 x 1 мл [ml])	шт	1	Плазма призначена для контролю якості кількісного визначення Д-Димеру за допомогою реагентів Біо-Ксель Д-Димер Еко Набір № кат. 543 911 або Біо-Ксель Д-Димер систем L № кат. 843 911 або Біо-Ксель Д-Димер плюс Набір № кат. 843 811. Тільки для діагностики in vitro. Здійснювати контроль якості необхідно перед кожною серією визначень. Лабораторія повинна мати власну програму контролю якості та архівування своїх результатів. Виконайте контрольні визначення таким же чином і за допомогою тих же дозаторів, що
11	НК 47347 543010 Біо-Ксель Еко Д-Димер Контроль Норма, (5 x 1 мл [ml])	шт	1	Плазма призначена для контролю якості кількісного визначення Д-димеру за допомогою реагентів Біо-Ксель Д-Димер Еко Набір № кат. 543 911 або Біо-Ксель Д-Димер систем L № кат. 843 911 або Біо-Ксель Д-Димер плюс Набір № кат. 843 811. Тільки для діагностики in vitro. Здійснювати контроль якості необхідно перед кожною серією визначень. Лабораторія повинна мати власну програму контролю якості та архівування своїх результатів. Виконайте контрольні визначення таким же чином і за допомогою тих же дозаторів, що і для визначення досліджуваної плазми

Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні і введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна бути підтверджена відповідними документами (декларація відповідності, підтвердження відповідності запропонованого товару щодо кількості та медико-технічним вимогам, тощо), залишковий термін придатності товару на момент поставки має становити не менш ніж 80% від загального терміну придатності

Для підтвердження можливості поставки Товару в повному обсязі та в необхідний термін Учасник надає Гарантійний лист в якому гарантує, що при поставці товару товар буде поставлений разом із інструкцією та технічними документами на нього, в тому числі із сертифікатами від виробника які офіційно підтверджують якість товару (або інші документи які підтверджують якість товару відповідно до вимог чинного законодавства) та які будуть відповідати заявленому терміну придатності товару.

Запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України. На кожне найменування мають бути надані декларації відповідності, свідоцтво про якість або інші документи, що підтверджують можливість застосування вибору за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту.

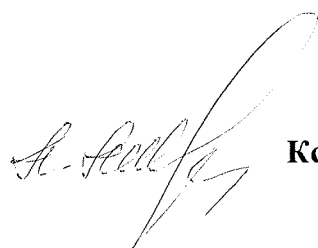
Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Строк поставки: до 25.12.2023 р.

Місце поставки: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116.

Закупівля здійснюється з метою належного забезпечення надання кваліфікованої медичної допомоги пацієнтам установи.

Уповноважена особа



Ксенія КОВАЛЬОВА