

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

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

**11.02.2022**

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 «ГМЦ МВС України» (код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116) надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Предмет закупівлі: (КОД ДК 021:2015) 33690000-3 Лікарські засоби різні:

**ЛОТ 1**

Діагностичні тест-смужки №100 CITOLAB11M до апарату CITOLAB30060 уп

Калібрувальні тест-смужки CITOLAB 11 K до апарату CITOLAB3002 уп

Діагностичні тест-смужки №100 CITOLAB 3 (глюкоза, кетони, білок) 50 уп

CITOLAB10 MAC - діагностичні тест-смужки для визначення глюкози, кетонів, крові, pH, білка, нітратів, питомої ваги, лейкоцитів, мікроальбуміну та креатиніну, №50 2 уп

CITO TEST сифіліс №40 в упак. 80 шт

Тест-система для виявлення HBsAg вірусу гепатиту В №40 80 шт

CITO TEST TROPONIN №1, 60 шт

CITO TEST HCV №40 в упак., 200 шт

CITO TEST H.Pylori Ag №1, 200 шт

CITO TEST тест для виявлення трансферину та гемоглобіну в калі 10 шт

CITO TEST для виявлення прихованої крові в калі 20 шт

CITO TEST Giardia для виявлення антигенів лямблій №150 шт

CITO TEST HIV ½ 100 шт

Розчинник (20л) Genrui до гематологічного аналізатору KT6300 15 шт

Ферментний очищуючий реагент (50 мл) Genrui до гематологічного аналізатору KT6300 5

шт

Лізуючий розчин (500 мл) Genrui до гематологічного аналізатору KT6300 20 шт

Очисник для перефериичної крові (50 мл) Genrui до гематологічного аналізатору KT6300 5

шт

**ЛОТ 2**

Тест-система для визначення прокальцитоніну (25 шт) до ан. LS-1100 16 уп

Тест-система для визначення інтерлейкіну-6 (25 шт) до ан. LS-1100 6 уп

Тест-система для визначення тропоніну I (25 шт) до ан. LS-1100 44 уп

Тест-система для визначення вітаміну D (25 шт) до ан. LS-1100 1 уп

Тест-система для визначення міоглобіну (25 шт) до ан. LS-1100 2 уп

Тест-система для визначення мозкового натрійуретичного пептиду (25 шт) до ан. LS-1100 1

уп

Тест-система для визначення ХГЛ (25 шт) до ан. LS-1100 1 уп

Тест-система для визначення ПСА (25 шт) до ан. LS-1100 2 уп

**ЛОТ 3**

Контрольна кров (для контролю гематологічних параметрів) до гематологічного аналізатору KT6300 30 фл.

Номер процедури закупівлі у електронній системі UA-2022-02-11-010380-b.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено відповідно до доповідної записки №33/4-124 від 21.01.2021 завідувача лабораторного відділення Світлани ПОПОВОЇ та проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу, виходячи з обсягів використання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 725 130,00 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:

ЛОТ №1	Медико- технічні вимоги	Форма випуску	Кількість
1 Діагностичні тест-смужки №100 CITOLAB11M до апарату CITOLAB300 60 уп	Тест-смужки забезпечують швидке визначення 11 показників у сечі за допомогою аналізатора CITOLAB READER 300. Тести зберігаються при кімнатній температурі від 2 до 30 градусів С. При зберіганні в контейнері термін придатності тестів не менше 6 місяців. Порогові рівні визначення: глюкози не вище за 50 мг/дл., кетонів не вище за 5 мг/дл., білку не вище 10-15 мг/дл. Еритроцитів не вище 10 Ер/мкл. Лейкоцитів не вище 25 Лей/мкл Нітратів не вище 0,05 мг/дл нітрат іонів.	упак.	60
2 Калібрувальні тест-смужки CITOLAB 11 K до апарату CITOLAB300 2 уп	Калібрувальні смужки використовуються для визначення змін внутрішнього стану аналізатору сечі CITOLAB READER 300.	упак.	2
3 Діагностичні тест-смужки №100 CITOLAB 3 (глюкоза, кетони, білок) 50 уп	Діагностичні тест-смужки для визначення глюкози (пороговий рівень не вище 50 мг/дл), білка (пороговий рівень не вище 15 мг/дл ), кетонів (пороговий рівень не вище 5 мг/дл), Термін придатності не менше 6 міс.	упак.	50
4 CITOLAB10 MAC - діагностичні тест-смужки для визначення глюкози, кетонів, крові, pH, білка, нітратів, питомої ваги, лейкоцитів, мікроальбуміну та креатиніну, №50 2 уп	Тест-смужки забезпечують швидке визначення 10 показників у сечі за допомогою аналізатора CITOLAB READER 300. Тести зберігаються при кімнатній температурі від 2 до 30 градусів С. Термін придатності тестів не менше 6 місяців. Порогові рівні визначення: глюкози не вище за 50 мг/дл., кетонів не вище за 5 мг/дл.	упак.	2
5 CITO TEST сифіліс №40 в упак. 80 шт	Тести повинні забезпечувати швидке виявлення сумарних антитіл (IgG, IgM) до Treponema pallidum у зразках цільної крові, сироватки або плазми без спеціального обладнання. облік результату провести через 5 хвилин. Не брати до уваги результат після 20 хвилин. Термін придатності тестів 24 місяці. Перехресна реактивність до HBsAg, антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до вірусу гепатиту С, антитіл до Chlamydia trachomatis повинна бути відсутня.	уп	2
6 Тест-система для виявлення HBsAg вірусу гепатиту В №40 80 шт	Тест – системи повинні мати формат тест касети касети та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовими піпетками, буферами до кожного тесту, інструкцією українською мовою. Чутливість та Специфічність тестів повинна бути не меншою ніж 99,9%. Тести не повинні мати перехресної реактивності з наступними збудниками: антитіла до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіла до вірусу гепатиту С, антитіла до Treponema pallidum, антитіла до Chlamydia trachomatis.	уп	2
7 CITO TEST TROPONIN №1, 60 шт	Тест – системи повинні мати формат тест касети касети та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовими піпетками, буферами до кожного тесту, інструкцією українською мовою. Чутливість та Специфічність тестів повинна бути не меншою ніж 99,9%. Поріг чутливості: 0,5 нг/мл.	шт	60

8	CITO TEST HCV №40 в упак., 200 шт	Тест – системи повинні мати формат тест касети касети та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовими піпетками, буферами до кожного тесту, інструкцією українською мовою. Чутливість та Специфічність тестів повинна бути не меншою ніж 99,9%. Перехресна реактивність до HBsAg, антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до Treponema pallidum, антитіл до Chlamydia trachomatis повинна бути відсутня.	уп	5
9	CITO TEST H.Pylori Ag №1, 200 шт	Імунохроматографічний однокроковий тест для визначення антигенів H. Pylori. Зразок для аналізу: фекалії. Зразки можуть зберігатися у холодильнику (2-8 С) протягом 1-2 днів. Для тривалого зберігання (до 1 року) зразки повинні зберігатися при -20 градусів С. Перехресна реактивність: повинна бути відсутня до Campylobacter coli, Campylobacter jejuni, Clostridium difficile, Escherichia coli O157:H7, Listeria monocytogenes, Salmonella enteritidis, Salmonella paratyphi, Salmonella typhimurium, Salmonella typhi, Shigella boydii, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, Staphylococcus aureus	шт	200
10	CITO TEST тест для виявлення трансферину та гемоглобіну в калі 10 шт	Тест для виявлення CITO TEST® FOB-Transferrin має бути специфічний до гемоглобіну та трансферину людини. Перехресна реактивність до бичачого гемоглобіну/трансферину, гемоглобіну/трансферину свині, людського кальпротектину/лактоферину повинна бути відсутня. Тестова лінія на гемоглобін не повинна давати реакції на трансферин, а тестова лінія на трансферин – на гемоглобін. Пороговий рівень: для гемоглобіну – 50 нг/мл, для трансферину – 4 нг/мл. Зразки можуть зберігатися в холодильнику (2-8°C) протягом 7 днів. Для тривалого зберігання (не більше ніж 6 місяців) зразки повинні зберігатися при температурі -20°C.	шт.	10
11	CITO TEST для виявлення прихованої крові в калі 20 шт	Аналітична чутливість: 50 нг/мл. Зразки можуть зберігатися в холодильнику (2-8°C) протягом 7 днів. Для тривалого зберігання (не більше ніж 6 місяців) зразки повинні зберігатися при температурі -20°C. В даному випадку перед тестуванням зразки повинні бути розморожені і доведені до кімнатної температури.	шт.	20
12	CITO TEST Giardia для виявлення антигенів лямблій №1 50 шт	Чутливість тестів повинна бути не меншою ніж 97%, та специфічність не менше ніж 99%. Тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C. Термін придатності: не менше 24 місяці. Перехресна реактивність: повинна бути відсутня до: Campilobacter jejuni, Campilobacter coli, Clostridium difficile, Cryptosporidium parvum, Escherichia coli O157:H7, Entamoeba histolytica, Helicobacter pylori, Listeria monocytogenes, Salmonella enteritidis, Salmonella paratyphi, Salmonella typhi, Salmonella typhimurium, Shigella boydii, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, Staphylococcus aureus.	шт.	50

13	CITO TEST HIV 1/2 100 шт	Тест – системи повинні мати формат тест касети касети та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовими піпетками, буферами до кожного тесту, інструкцією українською мовою. Відносна чутливість та специфічність: 99.9%. Перехресна реактивність: тести не повинні мати перехресної реактивності до HBsAg, антитіл до вірусу гепатиту С, антитіл до Treponema pallidum, антитіл до Chlamydia trachomatis	шт.	100
14	Розчинник (20л) Genruі до гематологічного аналізатору КТ6300 15 шт	Розчинник (ділюєнт). Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: сульфат натрію, буфер antimікробні компоненти. Повинен мати референсні значення: pH не менше ніж $7.0\pm0.20$ ; провідність не менше $17\pm0.50$ осмотичний тиск не менше $318\pm10$ мосм/кг. Об’єм реагентів не менше 20 л. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°C	набір	15
15	Ферментний очищаючий реагент (50 мл) Genruі до гематологічного аналізатору КТ6300 5 шт	Очисник ферментативний. Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: протеаза , ліпаза. Розчин повинен мати наступні референсні значення: холоста проба повинна бути не гірше ніж – лейкоцити $\leq 0,2 \times 10^9/\text{л}$ , еритроцити $\leq 0.02 \times 10^{12}/\text{л}$ , Hb $\leq 1\text{г}/\text{л}$ , тромбоцити $\leq 10 \times 10^9/\text{л}$ . Об’єм реагентів не більше 50 мл. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°C	набір	5
16	Лізуючий розчин (500 мл) Genruі до гематологічного аналізатору КТ6300 20 шт	Розчин лізуючий. Рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: сульфат натрію, поверхнево-активна речовина, гліцерин. Розчин повинен мати наступні референсні значення: pH не менше ніж $8.8\pm0.2$ ; довжина хвилі піку максимальної абсорбції – $\lambda_{\text{макс}} (540\text{нм}) \pm 10\text{нм}$ ; значення холостої проби повинні бути не гірше - лейкоцити $\leq 0.3 \times 10^9/\text{л}$ , Hb $\leq 2\text{г}/\text{л}$ . Об’єм реагентів не більше 0,5 л. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°C	набір	20
17	Очисник для перефериичної крові (50 мл) Genruі до гематологічного аналізатору КТ6300 5 шт	Очисник для перефериичної крові. . Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: NaClO, NaOH. Розчин повинен мати наступні референсні значення: холоста проба повинна бути не гірше ніж – лейкоцити $\leq 0,2 \times 10^9/\text{л}$ , еритроцити $\leq 0.02 \times 10^{12}/\text{л}$ , Hb $\leq 1\text{г}/\text{л}$ , тромбоцити $\leq 10 \times 10^9/\text{л}$ . Об’єм реагентів не більше 50 мл. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°C	набір	5
ЛОТ №2 До аналізатору LS-1100		Медико- технічні вимоги		
1	Тест-система для визначення прокальцитоніну (25 шт) до ан. LS-1100 16 уп	Тест-система для визначення прокальцитоніну для імунофлуоресцентного аналізатору LS-1100. Тест повинен використовувати імунофлуоресцентний метод для кількісного вимірювання прокальцитоніну у сироватці та плазмі людини. Комплектація: індивідуально запаковані тест-касети – 25 шт; картка з QR-кодом для калібрування. Об’єм зразка становить не більше 100 мкл, час реакції 10 хв. Діапазон вимірювання: 0,1-50 нг/мл	набір	16

2	Тест-система для визначення інтерлейкіну-6 (25 шт) до ан. LS-1100 6 уп	Тест-система для визначення інтерлейкіну-6 для імунофлуоресцентного аналізатору LS-1100. Тест повинен використовувати імунофлуоресцентний метод для кількісного вимірювання інтерлейкіну-6 у сироватці людини. Комплектація: індивідуально запаковані тест-касети – 25 шт; розчинник – 25 шт; картка з QR-кодом для калібрування. Об’єм зразка становить не більше 5 мкл, час реакції 15 хв. Діапазон вимірювання: 4,8-2000 пг/мл	набір	6
3	Тест-система для визначення тропоніну I (25 шт) до ан. LS-1100 44 уп	Тест-система для визначення тропоніну I для імунофлуоресцентного аналізатору LS-1100. Тест повинен використовувати імунофлуоресцентний метод для кількісного вимірювання тропоніну I в сироватці та плазмі людини. Комплектація: індивідуально запаковані тест-касети – 25 шт; картка з QR-кодом для калібрування. Об’єм зразка становить не більше 100 мкл, час реакції 10 хв. Діапазон вимірювання: 0,05-40 нг/мл.	набір	44
4	Тест-система для визначення вітаміну D (25 шт) до ан. LS-1100 1 уп	Тест-система для визначення вітаміну D для імунофлуоресцентного аналізатору LS-1100. Тест повинен використовувати імунофлуоресцентний метод для кількісного вимірювання вітаміну D (загального вмісту 25-гідроксивітаміну D) у сироватці і плазмі людини. Комплектація: індивідуально запаковані тест-касети – 25 шт; розчинник; картка з QR-кодом для калібрування. Об’єм зразка становить не більше 5 мкл, час реакції 10 хв. Діапазон вимірювання: 5,0-70 нг/мл.	набір	1
5	Тест-система для визначення міоглобіну (25 шт) до ан. LS-1100 2 уп	Тест-система для визначення міоглобіну для імунофлуоресцентного аналізатору LS-1100. Тест повинен використовувати імунофлуоресцентний метод для кількісного вимірювання міоглобіну у сироватці і плазмі людини. Комплектація: індивідуально запаковані тест-касети – 25 шт; картка з QR-кодом для калібрування. Об’єм зразка становить не більше 100 мкл, час реакції 10 хв.	набір	2

- товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника. Поставка проводиться окремими партіями з дотриманням вимог до зберігання та транспортування товару.

- інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна підтверджена відповідними документами (декларація відповідності, підтвердження відповідності запропонованого товару щодо кількості та медико-технічним вимогам тощо);

- упаковка Товарів: всі товари будуть поставлятись виключно в упаковці Виробника. Пакування та маркування товарів має відповідати характеру товарів.

- товар при поставці повинен супроводжуватись документами, що підтверджують якість та безпеку, а саме: копіями сертифікатів якості (сертифікатів відповідності)/ декларацією відповідності.

- залишковий термін придатності товару на момент поставки має становити не менш ніж 80% від загального терміну придатності;

- строк поставки: до 25.12.2022 р.;

- місце поставки: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116.

Термін та умови поставки Товару: поставка буде проводитись окремими партіями згідно із заявками Замовника з дотриманням вимог до зберігання та транспортування товару. Постачання замовленої продукції (препаратів) здійснюється протягом 5 робочих днів від часу надходження

заявки постачальнику засобами міського телефонного (факсимільного) зв'язку. Доставка товару постачальником до дверей отримувача за рахунок постачальника.

Постачальник бере на себе обов'язки по відшкодуванню транспортних збитків по поверненню неякісного товару або через ненадання відповідних документів

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

**Уповноважена особа**

**Юлія СТЕЛЬНИКОВИЧ**

