

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

ДК 021:2015 38430000-8 детектори та аналізатори (НК 024:2019: 34574 - аналізатор сприйнятливості антибіотиків)

14.09.2021 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 «ГМЦ МВС України» (код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116) надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Предмет закупівлі: ДК 021:2015 38430000-8 детектори та аналізатори (НК 024:2019: 34574 - аналізатор сприйнятливості антибіотиків).

Номер процедури закупівлі у електронній системі UA-2021-09-14-010518-b.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки №33-14/1972 від 19.09.2021 начальника Центру превентивної медицини Володимира Якимця, проведеного інтернет моніторингу цін, враховуючи потребу. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 2 020 000 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі: ДК 021:2015 38430000-8 детектори та аналізатори (НК 024:2019: 34574 - аналізатор сприйнятливості антибіотиків):

№	Вимоги
1	Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, або сертифікат відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту або оригінал гарантійного листа довільної форми про проходження виробником або уповноваженою особою виробника в Україні процедури оцінки відповідності медичного виробу вимогам технічного регламенту.
2	З метою отримання гарантій, що учасник спроможний своєчасно поставити запропоноване обладнання та для запобігання отримання фальсифікованого товару, учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника, якщо його відповідні повноваження поширюються на територію України, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого обладнання в необхідній кількості, якості та в терміни, визначені цією документацією торгів та пропозицією учасника, із зазначенням: повної назви учасника, номера оголошення, назви предмету закупівлі, назви товару, кількості.
3	Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, виготовленим не раніше 2021 р, таким, що не був у використанні.
4	Учасник повинен надати підтвердження відповідності технічних параметрів обладнання, яке ним пропонується, медико-технічним вимогам документації торгів, у вигляді таблиці з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку офіційної друкованої інформації від виробника (інструкція користувача, експлуатаційно-технічна документація, каталог- українською або російською мовою)

Медико – технічні вимоги

Медико – технічні вимоги, кількість/одиниці виміру
1.Автоматизована система для ідентифікації мікроорганізмів і визначення чутливості до антибіотиків-1шт
2.Кількість одночасно виконуваних досліджень – від 1до 50
3.Можливість одночасного проведення ідентифікації мікроорганізма та визначення чутливості до антибіотиків на одній панелі
4.Можливість дослідження інокулята мутністю від 0,25 до 0,5 за McFarland
5.Метод вимірювання. Використання хромогенних і флуорогенних субстратів для ідентифікації та два методи обліку результатів - колориметричний і флуориметричний
6.Визначення чутливості до антибіотиків повинно проводитися одночасно двома методами по двом незалежним параметрам – вимір мутності та вимір окисно-відновного потенціалу, що визначає безпосередньо реальну мінімальну інгибуючу концентрацію антибіотика
7.Рекомендації щодо оптимізації терапії мають бути засновані на стандартах CLSI и EUCAST
8.Спектр мікроорганізмів, які можуть бути визначені: Грампозитивні бактерії; Грамнегативні бактерії Коринебактерії; Гемелли; Лістерії; Арканобактерії;Палички;Коккі; Дріжджі, дріжджеподібні
9.Кожна панель має містити не менш 20 різних антибіотиків
10.Скринінг та підтвердження ESBL для всіх Грам-негативних панелей
11.Скринінг та підтвердження MRS для всіх Грам-позитивних панелей
12.Виявлення мікроорганізмів, які продукують карбопенемазу (CPO)
13.До комплекту поставки має входити: джерело безперебійного живлення, принтер, стартовий пакет, набір матеріалів достатній для проведення що найменше 125 досліджень

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 поставлятися виключно в упаковці Виробника. Пакування та маркування товарів має відповідати характеру товарів.

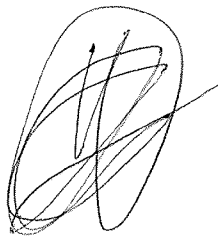
строк поставки: до 25.12.2021 року.

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

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