

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

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

25.05.2023

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 (з особливостями).

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

Номер процедури закупівлі у електронній системі UA-2023-05-16-006596-а.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено відповідно до доповідної записки №33/4-1118 від 16.05.2023 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 – 81 000,00 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:

№	Найменування предмета та його параметри	Одиниця виміру	Кількість
1	Швидкий тест на ВІЛ 1/2 НК 024:2019:30833	шт	500
	Швидкий тест на ВІЛ 1/2, касета, швидкий хроматографічний імуноаналіз для якісного визначення антитіл до ВІЛ типу 1 і типу 2 в цільній крові, сироватці або плазмі крові людини без спеціального обладнання. Чутливість тест-систем 100%. Специфічність тест-систем не нижче 99,9% Процедура тестування проводиться при температурі 10–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зчитування результатів тестування через 15 хвилин. 3. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30 С). 4. Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.		
2	Швидкий тест на ВІЛ 1/2 НК 024:2019:30833	шт	600
	Швидкий тест на ВІЛ 1/2, тест-касета (цільна кров/сироватка/плазма) Відносна чутливість становить 100%, а відносна специфічність не нижча 99,9%. Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зчитування результатів тестування через 10. Не враховувати результати після 20 хвилин.		

	Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30 С). Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.		
3	Швидкий тест для визначення HBsAg вірусу гепатиту В (цільна кров, сироватка, плазма) НК 024:2019 48321	шт	600
	Тести повинні забезпечувати швидке виявлення HBs антигену вірусу гепатиту В у зразках цільної венозної крові, капілярної крові, сироватки або плазми без спеціального обладнання. Діагностична чутливість 100% Діагностична специфічність не менше 99,99% Можливість проведення аналізу при дослідженні сироватки та плазми без використання буфера. Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Пороговий рівень чутливості – 0,5 нг/мл. Зчитування результатів тестування через 15 хвилин. Не враховувати результати після 20 хвилин. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30 С). Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.		
4	Швидкий тест для визначення антитіл до вірусу гепатиту С (цільна кров, сироватка, плазма) НК 024:2019 30829	шт	400
	Тести повинні забезпечувати швидке виявлення антитіл до вірусу гепатиту С у зразках цільної венозної крові, капілярної крові, сироватки або плазми без спеціального обладнання Діагностична чутливість 100% Діагностична специфічність не менше 99,99% . Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зчитування результатів тестування через 15 хвилин. Не враховувати результати після 20 хвилин. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30 С). Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.		
5	Комбінований тест для виявлення ВІЛ (HIV), гепатиту С (HCV), гепатиту В (HBsAg), гепатиту В (HBcAb) та сифілісу (Syphilis)	шт	500

	НК 024:2019 62052		
	Комбінований тест для виявлення ВІЛ (HIV), гепатиту С (HCV), гепатиту В (HBsAg), гепатиту В (HBcAb) та сифілісу (Syphilis), Загальний термін придатності: не менше 24 міс Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма Оцінити результат тесту через 15 хвилин. Чутливість тесту на ВІЛ1/2 дорівнює 100% Специфічність тесту на ВІЛ дорівнює 99,9% Чутливість тесту на HCV дорівнює 99,80%, Специфічність тесту на HCV не нижче 99,90 % Чутливість тесту на гепатит В (HBsAg) дорівнює 99,90% Специфічність тесту на гепатит В (HBsAg) не нижче 99,90% Чутливість тесту на гепатит В (HBcAb) не нижче 96,40% Специфічність тесту на гепатит В (HBcAb) не нижче 97,00% Чутливість тесту для виявлення сифілісу дорівнює 99,60% Специфічність тесту для виявлення сифілісу не нижче 99,10% Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С) Тест – системи мають формат тест – касети та індивідуально укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.		
	Наявність інструкцій (паспортів, декларацій) по кожній позиції окремо, додати для підтвердження відповідності кількісних, технічних та якісних характеристик предмета закупівлі		
	Наявність Сертифікату відповідності, або сертифікат/паспорт якості, або декларація про відповідність, або висновок державної санітарно-епідеміологічної служби на товар, тощо		

- 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.

- 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 25.12.2023 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 3 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