

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

Лікарські засоби різні

29.04.2021 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.
(КОД ДК 021:2015)) 33690000-3 Лікарські засоби різні:

Лізуючий реагент Diatro Lyse-5P (5 л) з ключем до гематологічного аналізатора Abacus 5, Diatron 61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД
Диференціюючий реагент Diatro Diff-5P (1 л) до гематологічного аналізатора Abacus 5, Diatron 61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД
Ферментний очищуючий розчин Diatro Clenz CC (100 мл) до гематологічного аналізатора Abacus 5 Diatron 63377 - Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД
Промивний розчин Diatro Hupoclean CC (100 мл) до гематологічного аналізатора Abacus 5 Diatron 63377 - Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД
Контроль гематологічний Diason 5 норма (6х3,0 мл) 55866 - Підрахунок клітин крові ІВД, контрольний матеріал
Контроль гематологічний Diason 5 низький (6х3,0 мл) 55866 - Підрахунок клітин крові ІВД, контрольний матеріал
Контроль гематологічний Diason 5 високий (6х3,0 мл) 55866 - Підрахунок клітин крові ІВД, контрольний матеріал
Фібриноген до аналізатора коагулометра Coag M 55997
Фібриноген (фактор І) ІВД, набір, аналіз утворення згустку
Контрольна плазма до аналізатора коагулометра Coag M 55996
Численні фактори згортання ІВД, набір, аналіз утворення згустку
Розчин імідазолу до коагулометра Coag M 55997
Фібриноген (фактор І) ІВД, набір, аналіз утворення згустку
Реагент для промивання Dia SORB до аналізатора коагулометра Coag M 63377 Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД
Реагент для промивання Coag Cleaner (4500мл) до аналізатора коагулометра Coag M 63377 Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД
Кювети Coag D, 1000 шт 61032.

Номер процедури закупівлі у електронній системі UA-2021-04-27-001522-а.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки №33/4-275 від 12.02.2021 завідувача лабораторного відділення Світлани ПОПОВОЇ щодо проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу, виходячи з обсягів використання лікарських засобів за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 213 000,00 грн. з ПДВ.

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

№ з/п	Код НК 24:2019 «Класифікатор медичних виробів»	Назва предмету закупівлі згідно з тендерною документацією або еквівалент	Медико-технічні вимоги	К-ть	Од. вим.
1	61165 - Реагент	Лізуючий реагент Diatro Lyse-5P (5 л) з	Лізуючий Реагент Diatro Lyse-5P являє собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу	3	набір

	для лізису клітин крові ІВД	ключем до гематологічного аналізатора Abacus 5, Diatron	еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 5-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MONO, NEU, EO, BA) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron Abacus 5. Складповинен відповідати: ПАР < 3.6% Буфери < 1.0% Консерванти < 0.4 % Стабілізатори < 0.4% Термін придатності Diatro Lyse-5P становить 24 місяці з дати виготовлення, при зберіганні в заданому температурному діапазоні. В комплекті повинен іти ключ активації приладу.		
2	61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД	Диференціюючий реагент Diatro Diff-5P (1 л) до гематологічного аналізатора Abacus 5, Diatron	Диференціювальний Реагент Diatro Diff-5P являє собою стабілізований і мікрофільтрований реагент для кількісного визначення лейкоцитів (WBC) та 5-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MONO, NEU, EO, BA) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron Abacus 5. Складповинен відповідати: Буфери < 1.2% Солі натрію < 3.4% Консерванти < 0.5 % Стабілізатори < 0.5% Термін придатності Diatro Diff-5P становить 24 місяці з дати виготовлення, при зберіганні в заданому температурному діапазоні.	3	набір
3	63377 - Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД	Ферментний очищуючий розчин Diatro Clenz CC (100 мл) до гематологічного аналізатора Abacus 5 Diatron	Ферментний Очищений Концентрат Diatro Clenz CC являє собою стабілізований і мікрофільтрований протеолітичний ферментний розчин для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на всіх гематологічних аналізаторах. Складповинен відповідати: ПАР < 30.0% Протеолітичні ферменти < 5.0% Консерванти < 0.5 % Стабілізатори < 20.0% Термін придатності Diatro Clenz CC становить 24 місяці з дати виготовлення, при зберіганні в заданому температурному діапазоні.	2	набір
4	63377 - Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД	Промивний розчин Diatro Hupoclean CC (100 мл) до гематологічного аналізатора Abacus 5 Diatron	Гіпохлоритний Очищуючий Реагент Diatro Hupoclean CC являє собою стабілізований і мікрофільтрований концентрований гіпохлоритний розчин для інтенсивного окисного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Diatron Складповинен відповідати:	1	набір

			Детергенти < 1.0% Гіпохлорит натрію < 5.0% Гідроксид натрію < 0.5 % Стабілізатори. < 0.5% Термін придатності Diatro Hypoclean CC становить 24 місяці з дати виготовлення, при зберіганні в заданому температурному діапазоні.		
5	55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал	Контроль гематологічний Diason 5 норма (6x3,0 мл)	Diason 5 Гематологічний Контроль являє собою випробуваний контроль з цільної крові, призначений для контролю значень при підрахунку клітин множинних гематологічних параметрів. Повинен бути протестований ліцензованим FDA методом/випробуванням, і визнана негативною або нереактивною на наявність HBsAg, Анти-HCV, тестування NAT для ВІЛ-1, HCV (РНК) і ВІЛ-1/2. Кожна одиниця також негативна за результатами серологічного тесту на сифіліс (RPR або STS).	2	набір
6	55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал	Контроль гематологічний Diason 5 низький (6x3,0 мл)	Diason 5 Гематологічний Контроль являє собою випробуваний контроль з цільної крові, призначений для контролю значень при підрахунку клітин множинних гематологічних параметрів. Повинен бути протестований ліцензованим FDA методом/випробуванням, і визнана негативною або нереактивною на наявність HBsAg, Анти-HCV, тестування NAT для ВІЛ-1, HCV (РНК) і ВІЛ-1/2. Кожна одиниця також негативна за результатами серологічного тесту на сифіліс (RPR або STS).	1	набір
7	55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал	Контроль гематологічний Diason 5 високий (6x3,0 мл)	Diason 5 Гематологічний Контроль являє собою випробуваний контроль з цільної крові, призначений для контролю значень при підрахунку клітин множинних гематологічних параметрів. Повинен бути протестований ліцензованим FDA методом/випробуванням, і визнана негативною або нереактивною на наявність HBsAg, Анти-HCV, тестування NAT для ВІЛ-1, HCV (РНК) і ВІЛ-1/2. Кожна одиниця також негативна за результатами серологічного тесту на сифіліс (RPR або STS).	1	набір
8	55997 Фібриноген (фактор I) IVD, набір, аналіз утворення згустку	Фібриноген до аналізатора коагулометра Coag M	Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення рівнів фібриногену в плазмі методом Клауса. Кількість розчиненого реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 7 днів за температури 2-8°C. Фасування: 12 x 2 мл	30	набір
9	55996 Численні фактори згортання IVD, набір,	Контрольна плазма до аналізатора коагулометра Coag M	Ліофілізований матеріал, придатний для розчинення дистильованою водою. Контрольна плазма повинна містити контрольний матеріал двох рівнів: нормального та патологічного, бути придатною для контролю якості	1	набір

	аналіз утворення згустку		наступних показників: ПЧ, АЧТЧ, фібриноген, ТЧ. Контрольна плазма повинна бути отримана з антикоагульованої, пулованої плазми людини від здорових донорів. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 4 години тижнів за температури 20-25°C. Фасування: 2 x 10 x 1 мл		
10	55997 Фібриноген (фактор I) ІВД, набір, аналіз утворення згустку	Розчин імідазолу до коагулометра Coag M	Буферний розчин, що має бути придатним для розведення контрольного матеріалу, калібраторів та людських зразків при проведенні коагуляційних тестів на визначення ПЧ, фібриногену, Д-димеру, факторів. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за температури 2-8°C. Фасування: 12 x 15 мл	8	набір
11	63377 Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД	Реагент для промивання Dia SORB до аналізатора коагулометра Coag M	Промивний розчин, що очищає від залишків клітин, білків і тригліцеридів шляхом окисного розщеплення та розчинення детергентом. У своєму складі повинен містити не більш як 5% гіпохлориду натрію та не більш як 1% гідроксиду калію. Невідкриті флакони повинні бути стабільні до дати закінчення терміну при зберіганні при температурі 2-8 °C. Фасування: 12 x 15 мл	6	набір
12	63377 Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД	Реагент для промивання Coag Cleaner (4500мл) до аналізатора коагулометра Coag M	Розчин призначений для щоденного обслуговування аналізаторів гемостазу та містить ПАР у кількості не більше 1%. Фасування: 1 x 4,5 л	3	набір
13	61032	Кювети Coag D, 1000 шт	Кювети для лабораторного аналізатора, одноразового використання. Фасування: 1000 шт.	5	пак

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 31.12.2021 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

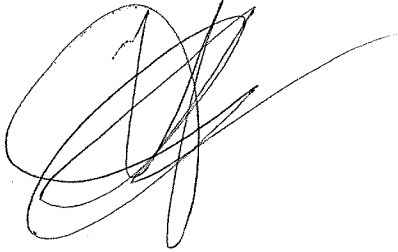
заявки постачальнику засобами міського телефонного (факсимільного) зв'язку. Доставка товару постачальником до дверей отримувача за рахунок постачальника.

Якість товару: Товар при поставці повинен супроводжуватись документами, що підтверджують якість та безпеку, а саме: копіями сертифікатів якості (сертифікатів відповідності), декларацією відповідності

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

A handwritten signature in black ink, consisting of several overlapping loops and a long horizontal stroke extending to the right.

Юлія СТЕЛЬНИКОВИЧ