

**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ВІНЬКОВЕЦЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»
ВІНЬКОВЕЦЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ ХМЕЛЬНИЦЬКОЇ ОБЛАСТІ
Код ЄДРПОУ 02004189**

П Р О Т О К О Л (П Р О Т О К О Л Ь Н Е Р І Ш Е Н Н Я) № 11

с-ще. Вінківці

«30» квітня 2024 року

уповноваженої особи

Порядок денний:

1. Про внесення змін до *тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів*) на закупівлю товарів - Реактиви для біохімічного аналізатора- код ДК 021:2015-33690000-3- Лікарські засоби різні. Ідентифікатор закупівлі № UA-2024-04-25-009043-a , Ідентифікатор плану закупівлі UA-P-2024-04-25-008973-a
2. Про оприлюднення *нової редакції тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів* додатково до попередньої редакції *тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів*) та перелік змін, що вносяться в окремому документі відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (далі — Закон) з урахуванням Особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування, затвердженому постановою Кабміну «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» від 12.10.2022 № 1178 (зі змінами) (далі — Особливості).

Під час розгляду першого питання порядку денного:

Відповідно до пункту 54 Особливостей замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень вимог законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до статті 8 Закону, або за результатами звернень, або на підставі рішення органу оскарження внести зміни до тендерної документації та / або оголошення про проведення відкритих торгів. У разі внесення змін до тендерної документації та / або оголошення про проведення відкритих торгів строк для подання тендерних пропозицій продовжується замовником в електронній системі закупівель, а саме — в оголошенні про проведення відкритих торгів таким чином, щоб з моменту внесення змін до тендерної документації та / або оголошення про проведення відкритих торгів до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишалося не менше чотирьох днів.

У зв'язку з технічною помилкою та збоєм у системі (програмному забезпеченні) при внесенні змін 29.04.2024 року до тендерної документації, а саме коли вносилися зміни в **додаток 3** до Тендерної документації – «Медико-технічні вимоги» по предмету закупівлі – Реактиви для біохімічного аналізатора код ДК 021:2015-33690000-3 – Лікарські засоби різні, відбулося подвоєння в розділі **II. Технічні характеристики, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані в «Медико-технічних вимог». В таблиці.** Замість 39 позицій, які зазначені в тендерній документації, стало 78, тому виникла необхідність внесення змін до тендерної документації в частині: - розділ **II. Технічні характеристики, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані в «Медико-технічних вимог» в самій таблиці**, залишивши 39 позицій, та забрати подвоєння (дублювання) повторюваних назв.

У зв'язку із внесенням змін : у пункті 1 (Кінцевий строк подання тендерної пропозиції) розділу IV. Подання та розкриття тендерної пропозиції «Кінцевий строк подання тендерних пропозицій з **«04 травня 2024 року, 00:00 год. »** замінити на «Кінцевий строк подання тендерних пропозицій — **«05 травня 2024 року, 00:00 год. »**»;

Виникла необхідність внесення змін до оголошення про проведення відкритих торгів в частині:

1. Кінцевий строк подання тендерних пропозицій: **05.05.2024 р. до 00:00 год.**

Нова редакція *тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів* викладена у Додатку № 1. Додатково перелік змін викладений у Додатку № 2. Внесення змін до *тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів* планується 30.04.2024 року, водночас кінцевий строк подання тендерних пропозицій до 05.05.2024 р, 00:00 год.. Відповідно до кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишається менше чотирьох днів, тому строк подання тендерних пропозицій необхідно продовжити в електронній системі закупівель, а саме в оголошенні про проведення відкритих торгів, до 05.05.2024 р, 00:00 год.

Під час розгляду другого питання порядку денного:

Відповідно до абзацу 4 пункту 54 Особливостей зміни, що вносяться замовником до тендерної документації та/або оголошення про проведення відкритих торгів, розміщуються та відображаються в електронній системі закупівель у новій редакції зазначених документації та/або оголошення додатково до їх попередньої редакції. Замовник разом із змінами до тендерної документації та/або оголошення про проведення відкритих торгів в окремому документі оприлюднює перелік змін, що вносяться. Зміни до тендерної документації та/або оголошення про проведення відкритих торгів у машинозчитувальному форматі розміщуються в електронній системі закупівель протягом одного дня з дати прийняття рішення про їх внесення.

На виконання наведеної вище норми необхідно оприлюднити в електронній системі закупівель протягом одного дня з дати прийняття даного рішення:

- нову редакцію *тендерної документації з усіма додатками та оголошення про проведення відкритих торгів*) (Додаток № 1);
- перелік змін, що вносяться (Додаток № 2).

ВИРІШИЛА:

1. Затвердити нову редакцію *тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів*) на закупівлю - Реактиви для біохімічного аналізатора- код ДК 021:2015-33690000-3- Лікарські засоби різні. Ідентифікатор закупівлі № UA-2024-04-25-009043-а та перелік змін, що вносяться в окремому документі.

2. Оприлюднити нову редакцію *тендерної документації та оголошення про проведення відкритих торгів*) на закупівлю - Реактиви для біохімічного аналізатора- код ДК 021:2015-33690000-3- Лікарські засоби різні. Ідентифікатор закупівлі № UA-2024-04-25-009043-а та перелік змін, що вносяться в окремому документі протягом одного дня з дати прийняття даного рішення та продовжити в електронній системі закупівель, а саме — в оголошенні про проведення відкритих торгів, до 05.05.2024 до 00:00 год).

Уповноважена особа
юрисконсульт

Ольга ШЕВЧУК

Додатки:

Додаток № 1 в 1 примірнику на 1 аркушах;
Додаток № 2 в 1 примірнику на 6 аркушах.

**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ВІНЬКОВЕЦЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»
ВІНЬКОВЕЦЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ ХМЕЛЬНИЦЬКОЇ ОБЛАСТІ**

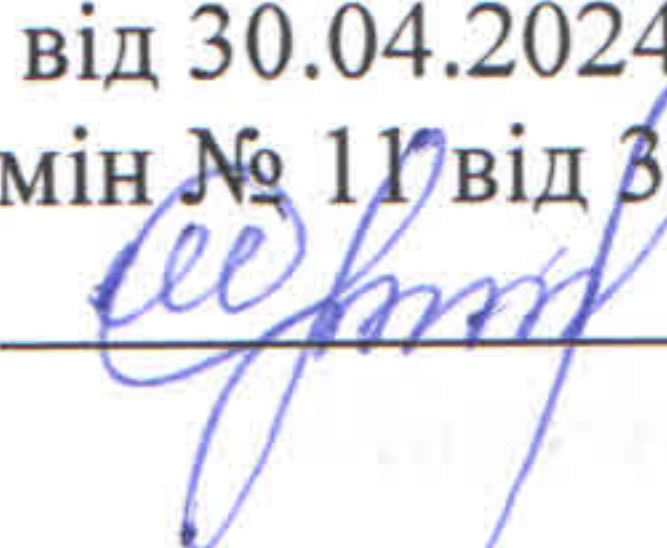
«ЗАТВЕРДЖЕНО»

Протокол Уповноваженої особи

№ 9 від 25.04.2024

(зі змінами від 30.04.2024 року)

Протокол змін № 11 від 30.04.2024

 Ольга ШЕВЧУК

ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ

щодо проведення відкритих торгів з особливостями на закупівлю (нова редакція)

Реактиви для біохімічного аналізатора «код ДК 021:2015 -33690000-3 Лікарські засоби різні (код НК 024:2023: 52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент; 53030 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53599 Альбумін IVD (діагностика in vitro), реагент ; 51746 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), реагент ; 51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), калібратор; 52955 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент; 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент; 53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент; 53707- С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент; 52883 Магній (Mg²⁺) IVD, реагент; 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент; 55113 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент ; 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент; 41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), калібратор; 42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro); 53462-Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент; 53586-Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент; 41830 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), калібратор; 42231-Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro); 42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro); 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47868 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор; 63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro); 55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55981 -Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55981 - Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 30590 -Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro); 47869 -Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 51803 *Treponema pallidum*, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), реагент

Перелік змін що вносяться

до тендерної документації закупівлі товарів - Реактиви для біохімічного аналізатора- код ДК 021:2015-33690000-3- Лікарські засоби різні. Ідентифікатор закупівлі № UA-2024-04-25-009043-а,
Ідентифікатор плану закупівлі UA-P-2024-04-25-008973-а

Внесено зміни у пункт 1 (Кінцевий строк подання тендерної пропозиції) розділу IV. Подання та розкриття тендерної пропозиції замінено на «Кінцевий строк подання тендерних пропозицій — **05 травня 2024 року, 00:00 год.** »;

Додаток 3 до тендерної документації «Медико-технічні умови» у розділі II Технічні характеристики, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані в «Медико-технічних вимог», саме у таблиці видалено подвоєння товарів, Назву, Код та назву товару згідно з НК 024:2023, Технічні характеристики, Од. виміру, Фасування та Кількість та залишено лише 39 позицій, які зазначені в тендерній документації

Викласти Додаток 3 до тендерної документації в новій редакції :

Додаток 3
до тендерної документації

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

по предмету закупівлі

Реактиви для біохімічного аналізатора «код ДК 021:2015 -33690000-3 Лікарські засоби різні (код НК 024:2023: 52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент; 53030 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53599 Альбумін IVD (діагностика in vitro), реагент; 51746 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), реагент; 51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), калібратор; 52955 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент; 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент; 53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент; 53707- С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент; 52883 Магній (Mg2+) IVD, реагент; 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент; 55113 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент; 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент; 41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), калібратор; 42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro); 53462-Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент; 53586- Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент; 41830 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), калібратор; 42231-Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro); 42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro); 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47868 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор; 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro); 55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55981 -Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55981 -Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 30590 -Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro); 47869 -Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 51803 Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), реагент

I. Перелік документів, які повинен надати учасник для підтвердження технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

1. Постачання товару, що є предметом закупівлі здійснюється транспортом та за рахунок Постачальника за адресами Замовника на підставі заявок. Товар повинен бути належним чином зареєстрований в Україні або дозволенним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. Ця вимога підтверджується: копією декларації або копією документів, що

підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

2. Строк придатності товару, що є предметом закупівлі на момент поставки Замовнику повинен становити не менше 80 % від терміну придатності, або з іншим строком придатності за згодою сторін.

3. Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна бути підтверджена наступними документами:

3.1. Гарантійний лист про наявність реєстраційних посвідчень, інструкцій з використання та сертифікатів якості.

3.2. Учасник має надати оригінал гарантійного листа виробника (уповноваженого представника, представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією та тендерною пропозицією Учасника.

3.3. Учасник надає гарантійний лист, яким підтверджує можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цим тендерною документацією та тендерною пропозицією Учасника.

4. Наявність інструкції (документації) з використання запропонованого товару українською мовою.

II. Технічні характеристики, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані в «Медико-технічних вимог».

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кі-ть
α -Амілаза - пряма <i>BioSystems або аналог</i>	52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Прямий субстрат, кінетика; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 1.8 Од/л. Межа лінійності не менше 1317 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі.	шт.	5x5мл	1
γ - Глутамілтрансфераза (γ -GT) <i>BioSystems або аналог</i>	53030 Гама-глутамілтрансфераза (GGT) IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.052 мкат/л. Межа лінійності не менше 10.0 мкат/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	шт.	1 x 50 мл	1
Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) <i>BioSystems або аналог</i>	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
Альбумін <i>BioSystems або аналог</i>	53599 Альбумін IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Бромкрезоловий зелений, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 1.1 г/л. Межа лінійності не менше 70 г/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	шт.	1 x 250 мл	1
Антистрептолізин О (ASO) <i>BioSystems або аналог</i>	51746 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Латексаглютинація/стрептолізин О, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3 МЕ/л. Межа лінійності не менше 800 МЕ/л.	шт.	1 x 20 мл	1
Стандарт Антистрептолізин О (ASO) <i>BioSystems або аналог</i>	51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), калібратор	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації АСО. Значення концентрації можна простежити відповідно до Біологічного довідкового матеріалу ВООЗ 97/662 (Національний інститут біологічних стандартів і контролю, NIBSC).	шт.	1 x 1мл	1
Аспартатамінотрансфераза (AST/GOT) <i>BioSystems або аналог</i>	52955 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аспартат, кінетика; рідкий біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.67 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	шт.	1 x 1000 мл	1

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кі- ть
Білірубін (прямий) <i>BioSystems або аналог</i>	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонові кислота. Кінцева точка: рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Лінійність не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	шт.	4 x 50 мл	1
Білірубін (загальний) <i>BioSystems або аналог</i>	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонові кислота. Кінцева точка: рідкий біреагент. Межа визначення для загального білірубину не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	шт.	4 x 50 мл	1
Холестерин <i>BioSystems або аналог</i>	53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0,3 мг/дл = 0,008 ммоль/л. Межа лінійності не менше 1000 мг/дл = 26 ммоль/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
Холестерин HDL прямий <i>BioSystems або аналог</i>	53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Порогова чутливість не вище: 1.8 мг/дл = 0.05ммоль/л. Межі лінійності не менше: 150 мг/дл = 3.9 ммоль/л.	шт.	1 x 80 мл	1
Холестерин LDL прямий <i>BioSystems або аналог</i>	53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.28 мг/дл = 0.007 ммоль/л. Межа лінійності не менше 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л.	шт.	1 x 80 мл	1
С-реактивний білок (СРБ) <i>BioSystems або аналог</i>	53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності не менше: 150 мг/л.	шт.	1 x 20 мл	1
Креатинін <i>BioSystems або аналог</i>	53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л.	шт.	4 x 50 мл	1
Магній <i>BioSystems або аналог</i>	52883 Магній (Mg ²⁺) IVD, реагент	Сертифікати якості, інструкція. Ксилідиновий синій, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.11 мг/дл = 0.04 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 4 мг/дл = 1.64 ммоль/л.	шт.	4 x 50 мл	1
Білок (загальний) <i>BioSystems або аналог</i>	53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше 150 г/л.	шт.	1 x 50 мл	1
Ревматоїдний фактор (RF) <i>BioSystems або аналог</i>	55113 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / гамма-глобулін, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 2 од/л. Інтервал вимірювання: (залежить від найбільшої концентрації стандарту): 2-160 од/л.	шт.	1 x 50 мл	1

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кі-ть
Стандарт CRP/CRP-вч <i>BioSystems або аналог</i>	41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), калібратор	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації С-реактивного білка / СРБ-вч.3	шт.	1мл./5 мл	1
Ревматоїдний фактор (RF) Стандарт <i>BioSystems або аналог</i>	42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації ревматоїдного фактора.	шт.	1 x 3 мл	1
Тригліцериди <i>BioSystems або аналог</i>	53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Гліцеролфосфатоксидаза/ пероксидаза, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.6 мг/дл = 0.018 ммоль/л. Межа лінійності не менше 600 мг/дл = 6.78 ммоль/л.	шт.	1 x 50 мл	1
Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) <i>BioSystems або аналог</i>	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини.	шт.	1 x 1000 мл	1
Сечова кислота <i>BioSystems або аналог</i>	53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
Стандарт білірубину <i>BioSystems або аналог</i>	41830 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), калібратор	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрацій фракцій білірубину.	шт.	1 x 5 мл	1
Ревматоїдна контрольна сироватка I <i>BioSystems або аналог</i>	42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro)	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	1
Ревматоїдна контрольна сироватка II <i>BioSystems або аналог</i>	42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro)	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	1
Біохімічна контрольна сироватка (Human) I <i>BioSystems або аналог</i>	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену , по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль нормальних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, А-амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL , холестерин LDL , холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	2
Біохімічна контрольна сироватка (Human) II <i>BioSystems або аналог</i>	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену , по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль патологічних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, амілаза панкреатична , АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL , холестерин LDL ,	шт.	5 x 5 мл	2

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кі-ть
		холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.			
Біохімічний калібратор (Human) <i>BioSystems або аналог</i>	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації параметрів: кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амілаза, амілаза панкреатична, кальцій, холестерин, ЛПВЩ, ЛПНЩ, холінестераза, хлориди, КФК, креатинін, загальний білірубін, прямий білірубін, залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота.	шт.	5 x 5 мл	2
Миючий концентрат (500 мл для миючої системи)	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Склад: Гідроксид калію, неіонні ПАВ, поліаніонні ПАВ, буфери, стабілізатори Термін придатності не менше 18 місяців. Сумісний з біохімічним аналізатором виробництва Genrui GS 300 Plus	шт.	500 мл	6
Тромбіновий час (ТЧ) <i>BioSystems або аналог</i>	55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. Метод вимірює час утворення тромбу. Стабільність після розведення в оригінальному флаконі: три дні при температурі 22 °С, Відтворюваність (в середині дослідження): Середній ТЧ (с) 20,6 – КВ- 2,53 % n-10	шт.	4 x 3 мл	1
Протомбіновий час (РТ) <i>BioSystems або аналог</i>	55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD, набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. А. Реактив 4 x 5 мл. Тканинний тромбoplastин з мозку кролика зі стабілізаторами, ліофілізований. В. Реактив 4 x 5 мл. Буферний розчин, що містить іони кальцію і консервант азид натрію.	шт.	4 x 5 мл	1
Фібриноген Clauss <i>BioSystems або аналог</i>	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. Метод Клаусса. А. Реагент: високоочищений альфа-тромбін людини в буферному середовищі з кальцієм і стабілізатором, ліофілізований.	шт.	4 x 2 мл	1
Фібриноген Clauss <i>BioSystems або аналог</i>	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. Реагент В Фібриноген: імідазольна буферний розчин зі стабілізатором, рідина. Сумісний з реагентом А	шт.	4 x 15 мл	1
Активованний частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) <i>BioSystems або аналог</i>	55981 Активованний частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. А. Реактив: цефалін з мозку кролика і мікронізований кремній у буферній середовищі зі стабілізатором, ліофілізований.	шт.	4 x 4 мл	1
Активованний частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) <i>BioSystems або аналог</i>	55981 Активованний частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. В. Реактив: буферний розчин кальцію хлориду 0,025 моль/л зі стабілізатором.	шт.	4 x 16 мл	1
Коагуляційний калібратор	30590 Набір реагентів для вимірювання	Сертифікати якості, інструкція. Компоненти розчиненого Коагуляційного			

BioSystems або аналог	множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro)	Калибратора стабільні протягом 4 годин при температурі 22°C.	шт.	4 x 1 мл	1
Коагуляційний контроль I BioSystems або аналог	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Контроль коагуляції - ліофілізована плазма крові людини зі стабілізатором. Зберігати при температурі 2-8°C. Ліофілізований контроль коагуляції стійкий до кінця терміну придатності, вказаного на етикетці.	шт.	4 x 1 мл	1
Коагуляційний контроль II BioSystems або аналог	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Контроль коагуляції - ліофілізована плазма крові людини зі стабілізатором. Зберігати при температурі 2-8°C. Ліофілізований контроль коагуляції стійкий до кінця терміну придатності, вказаного на етикетці. Компоненти розчиненого контролю коагуляції стійки протягом 4 годин при температурі 22°C. Контроль коагуляції залишається стабільним протягом 8 годин при температурі -20°C.	шт.	4 x 1 мл	1
RPR-Карбон (100 тестів)	51803 Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), реагент	Метод - аглютинація. Плазматичні реактиви, антитіла, спрямовані проти антигенів, отриманих з нетрепонемальних джерел, агрегують з антигеном і коагглютинують з частинками вуглецю. Негативний контроль: сироватка, азид натрію 0,95 г/л. Позитивний контроль: сироватка, реактивна проти нетрепонемальних антигенів, азид натрію 0,95 г/л.	шт.	100 тестів	1

Всі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «.... «або еквівалент»
*Прим: Якщо у пропозиції буде запропонований аналог чи еквівалент, вона може бути відхилена Замовником, як така, що не відповідає умовам закупівлі.

ОГОЛОШЕННЯ
про проведення відкритих торгів

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, його категорія:

1.1. Найменування замовника: **Комунальне некомерційне підприємство**

"Віньковецька багатoproфільна лікарня" Віньковецької селищної ради Хмельницької області

1.2. Місцезнаходження замовника. **32500, Україна, Хмельницька область,**

Хмельницький район, селище Вінківці, вулиця Центральна, будинок 6

1.3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **02004189**

1.4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади**

2. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): **Реактиви для біохімічного аналізатора «код ДК 021:2015 -33690000-3 Лікарські засоби різні**

3. Кількість та місце поставки товарів, обсяг і місце виконання робіт чи надання послуг.

3.1. Кількість товарів, обсяг виконання робіт чи надання послуг: **1 комплект**

3.2. Місце поставки товарів, місце виконання робіт чи надання послуг: **32500, Україна, Хмельницька область, Хмельницький район, селище Вінківці, вулиця Центральна, 6.**

4. Очікувана вартість предмета закупівлі: **121 500.00 грн з ПДВ**

4.1. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності).

5. Строк поставки товарів, виконання робіт, надання послуг: **до 31.12.2024 р.**

6. Кінцевий строк подання тендерних пропозицій: **05.05.2024 р. до 00:00 год.**

7. Умови оплати: **Згідно договору; Післяплата, протягом 15 банківських днів**

8. Мова (мови), якою (якими) повинні готуватися тендерні пропозиції:

Тендерні пропозиції повинні готуватися українською мовою.

9. **Більш детальна інформація щодо мови, якою повинні готуватися тендерні пропозиції зазначено у пункті 7 "Інформація про мову (мови), якою (якими) повинно бути складено тендерні пропозиції" розділу I "Загальні положення" тендерної документації, що додається до даного оголошення.**

10. Розмір, вид та умови надання забезпечення тендерних пропозицій (якщо замовник вимагає його надати): **Не вимагається**

11. Дата та час розкриття тендерних пропозицій, якщо оголошення про проведення відкритих торгів оприлюднюється відповідно до частини третьої статті 10 цього Закону.

12. Розмір мінімального кроку пониження ціни під час електронного аукціону у межах від 0,5 відсотка до 3 відсотків очікуваної вартості закупівлі або в грошових одиницях. - **0,5% (607,50)**

13. Математична формула для розрахунку приведеної ціни (у разі її застосування). **Не застосовується**

Згідно ч. 2 ст. 21 Закону, в оголошенні про проведення відкритих торгів може зазначатися інша інформація:

Вид предмета закупівлі: **Товари**

Джерело фінансування закупівлі. **Місцевий бюджет**

Контактна особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками.

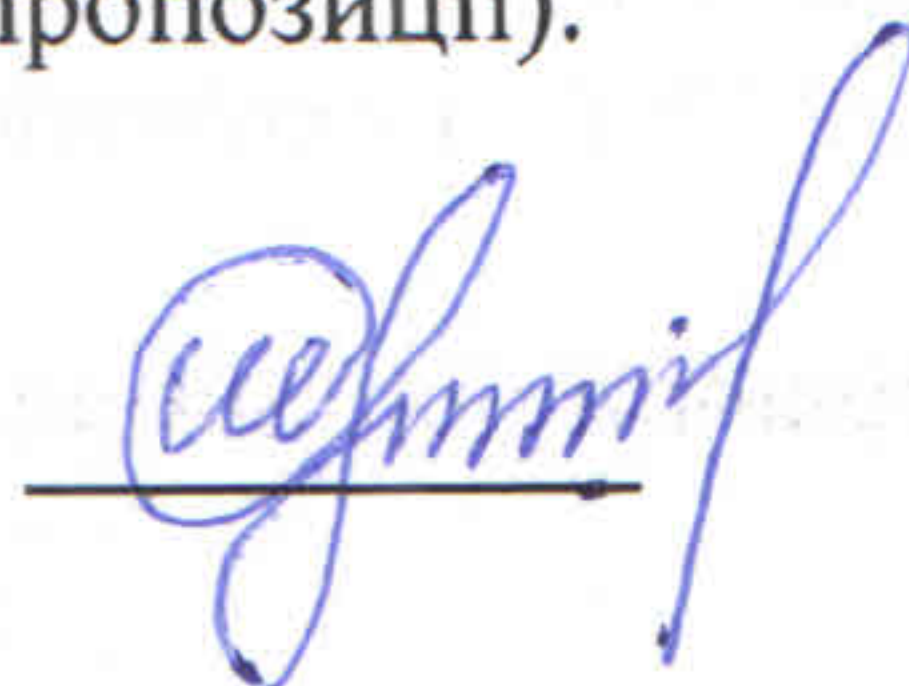
Шевчук Ольга Іванівна, юрисконсульт, уповноважена особа, контактні дані: +380671260172,

електронна адреса: vin-crl@ukr.net

Додатки до оголошення про проведення відкритих торгів:

- Тендерна документація;
- 1. Додаток 1 до тендерної документації (Інформація та перелік документів для підтвердження відповідності учасника вимогам, визначеним у статті 16 та п.47 Особливостей.
- 2. Додаток 2 до тендерної документації (Проект договору)
- 3. Додаток 3 (Інформація про необхідні технічні, якісні, кількісні та інші характеристики предмета закупівлі (медико-технічні вимоги)
- 4. Додаток 4 (Форма тендерної пропозиції).

Уповноважена особа
юрисконсульт



Ольга ШЕВЧУК