

# ЗВІТ

про результати проведення процедури закупівлі  
UA-2018-08-31-001254-a

**лот 2 - Тотальні ендопротези кульшового суглоба безцементного проксимально-дистального типу фіксації - 117 од.**

Дата формування звіту: 26 листопада 2018

1. Найменування замовника: **Департамент охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)**

2. Код згідно з ЄДРПОУ замовника: **02012906**

3. Конкретна назва предмета закупівлі	4. Коди відповідних класифікаторів предмета закупівлі (за наявності)	5. Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	6. Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	7. Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг
лот 2 - Тотальні ендопротези кульшового суглоба безцементного проксимально-дистального типу фіксації - 117 од.	ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали	117 одиниця	01001, Україна, Київська, м. Київ, Шевченківський район, вулиця Прорізна, будинок 19	до 31 грудня 2018

8. Дата оприлюднення оголошення про проведення процедури закупівлі: **31 серпня 2018 15:26**

9. Кількість учасників процедури закупівлі: **4**

10. Найменування учасників процедури закупівлі (для юридичної особи) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичної особи)	11. Ціна пропозицій учасника до початку аукціону (ціна пропозиції на переговорах у разі застосування переговорної процедури закупівлі)	12. Ціна пропозицій учасника після закінчення аукціону	13. Інформація про наявність і відповідність установленим законодавством вимогам документів, що підтверджують відповідність учасників кваліфікаційним критеріям згідно зі статтею 16 Закону України "Про публічні закупівлі", та наявність/відсутність обставин, установлених статтею 17 цього Закону

<p>"Регіон ОПТ"Всеукраїнської Асоціації Інвалідів України "Союз Асоціацій Інвалідів України"</p>	<p>—</p>		<p>Не відповідає вимогам тендерної документації Відповідно до ч.1 ст.30 Закону України «Про публічні закупівлі», а саме: тендерна пропозиція не відповідає вимогам тендерної документації на закупівлю, зокрема технічним вимогам, оскільки: - згідно технічних вимог: «Ніжка повинна мати два типи покриття: гідроксіапатитове покриття та покриття з титану. Ніжка повинна мати не менше двох опцій за шийчно-діафізарним кутом. Кількість типорозмірів не менше 18.», тоді як відповідно до наданих учасником документів в запропонованого товару ніжка має один шийчно-діафізарний кут 135°, тільки 9 типорозмірів, один тип покриття; - згідно технічних вимог: «Вимоги до стегової голівки: Кількість типорозмірів за довжиною шийки не менше 6.», тоді як відповідно до наданих учасником документів в запропонованого товару кількість типорозмірів голівки - 5; - згідно технічних вимог: «Вимоги до безцементної чашки: Кількість типорозмірів за зовнішнім діаметром не менше ніж 12.», тоді як відповідно до наданих учасником документів в запропонованого товару кількість типорозмірів чашки - 8; - згідно технічних вимог: «Вимоги до вкладишу: вкладиш до безцементної чашки повинен мати діаметр внутрішньої сфери 28 мм. Вкладиш безцементного кульшового суглобу має бути виготовлений із спеціального, надвисокого молекулярного поліетилену з великою кількістю поперечних зв'язків, для надання йому міцності, стійкості до зношування та стійкості до окислення. Вкладиш повинен мати не менше двох кутів нахилу відповідно 12 типорозмірів до кожного кута нахилу.», тоді як відповідно до наданих учасником документів в запропонованого товару кількість типорозмірів вкладишу з внутрішнім діаметром 28 мм - 8, матеріал вкладишу - поліетилен без великої кількості поперечних зв'язків, не зрозуміло скільки кутів нахилу має вкладиш; - згідно технічних вимог: «Вимоги до кісткових гвинтів: кісткові гвинти для фіксації вертлюгового компонента повинні бути виготовлені з титанового сплаву, діаметр повинен відповідати діаметру отворів вертлюгового компоненту, за довжиною не менше 7 типорозмірів.», тоді як відповідно до наданих учасником документів в запропонованого товару кількість типорозмірів гвинтів - 4; - згідно Загальних вимог: «Продукція та її виробництво повинні відповідати міжнародному стандарту якості по системі контролю ISO13485:2003, що має бути підтверджено відповідним документом.», тоді як наданий учасником сертифікат не стосується ортопедичних імплантів; - згідно Загальних вимог: «Належність відповідних імплантів виробництва міжнародних компаній до одного з Національних Реєстрів ендопротезування, до яких є вільний доступ в мережі Інтернет, з урахуванням позитивного досвіду імплантацій, коли не менше ніж 90% від встановлених ендопротезів не повинні потребувати повторного ревізійного втручання протягом 10 років, що має бути підтверджено зазначенням відповідного Реєстру та посилання на нього. Документ повинен бути завіреним безпосередньо виробником продукції, або офіційним представництвом компанії-виробника в Україні.», в складі тендерної пропозиції учасника вказана інформація відсутня.</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------	----------	--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Товариство з обмеженою відповідальністю «ЕВОЛЮТІС-Україна»	—		<p>Не відповідає вимогам тендерної документації Відповідно до ч.1 ст.30 Закону України «Про публічні закупівлі», а саме: тендерна пропозиція не відповідає вимогам тендерної документації на закупівлю, зокрема технічним вимогам, оскільки: щодо лоту № 2: - згідно технічних вимог: «Вимоги до стегового компоненту: ніжка має бути виготовлена з біологічно інертних, немагнітних, легких і міцних матеріалів, повинна бути з потрійним клином, з надійною фіксацією. Проксимальна поверхня повинна бути реберчастою з метою збільшення поверхні для вrostання кісткової тканини, більш надійної фіксації та збільшення проксимальної проекційної зони. Ніжка повинна мати два типи покриття: гідроксіапатитове покриття та покриття з титану. Ніжка повинна мати не менше двох опцій за шиїчно-діафізарним кутом. Кількість типорозмірів не менше 18.», відповідно наданих учасником документів до закупівлі пропонується ніжка Nactiv-Stemsys, але згідно реєстраційного свідоцтва це дві різні ніжки, з різними каталожними номерами, тому не зрозуміло, яка саме ніжка пропонується, ніжка Nactiv не має подвійного покриття; - згідно технічних вимог: «Вимоги до вкладишу: вкладиш до безцементної чашки повинен мати діаметр внутрішньої сфери 28 мм. Вкладиш безцементного кульшового суглобу має бути виготовлений із спеціального, надвисокого молекулярного поліетилену з великою кількістю поперечних зв'язків, для надання йому міцності, стійкості до зношування та стійкості до окислення. Вкладиш повинен мати не менше двох кутів нахилу відповідно 12 типорозмірів до кожного кута нахилу.», тоді як згідно наданих учасником документів в запропонованого товару вкладиш Pixel E існує тільки з внутрішнім діаметром 32 мм та 36 мм, вкладиш має тільки один кут нахилу; - згідно Загальних вимог: «Належність відповідних імплантів виробництва міжнародних компаній до одного з Національних Реєстрів ендопротезування, до яких є вільний доступ в мережі Інтернет, з урахуванням позитивного досвіду імплантацій, коли не менше ніж 90% від встановлених ендопротезів не повинні потребувати повторного ревізійного втручання протягом 10 років, що має бути підтверджено зазначенням відповідного Реєстру та посилання на нього. Документ повинен бути завіреним безпосередньо виробником продукції, або офіційним представництвом компанії-виробника в Україні.». В складі тендерної пропозиції учасника надано дані реєстру щодо ніжки Nactiv, реєстр не містить даних про ніжку Stemsys (згідно технічного регламенту це 2 різні продукти, що мають різні каталожні номери). З наданої учасником документації не зрозуміло яка саме ніжка пропонується до закупівлі, тому неможливо оцінити актуальність наданої інформації. Про чашку Cartiv Freeline, що зазначена в гарантійному листі від виробника, інформацію в реєстрі не знайдено.</p>
ТОВ "ТехМедКонтракт"	4 957 524,00 UAH з ПДВ	4 957 524,00 UAH з ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"
ТОВ "Євромедтехника"	4 970 043,00 UAH з ПДВ	4 970 043,00 UAH з ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"

14. Дата оприлюднення повідомлення про намір укласти договір:

08.11.2018 15:52

15. Підстави для прийняття рішення про неукладення договору про закупівлю (у разі якщо в результаті проведення торгів не було укладено договір про закупівлю):

Відсутні

16. Дата укладення договору про закупівлю:	<b>26 листопада 2018</b>
17. Найменування учасника (для юридичної особи) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичної особи), з яким укладено договір про закупівлю:	<b>ТОВ "ТехМедКонтракт"</b>
18. Місцезнаходження учасника, з яким укладено договір про закупівлю:	<b>04119, Україна, Київська обл., м. Київ, вул. Зоологічна 4а, оф. 139</b>
19. Інформація про субпідрядника (у разі залучення до виконання робіт або надання послуг):	<b>Відсутня</b>
20. Сума, визначена в договорі про закупівлю:	<b>4 957 524,00 UAH з ПДВ</b>
21. Дата оприлюднення оголошення з відомостями про укладену рамкову угоду, за якою укладено договір про закупівлю (у разі проведення закупівлі за рамковими угодами):	<b>Відсутня</b>
22. Ідентифікатор договору:	<b>166</b>