

ЗВІТ

про результати проведення процедури закупівлі

UA-2021-05-14-003094-b

Дата формування звіту: 29 червня 2021

Найменування замовника:	Комунальне некомерційне підприємство "Консультативно-діагностичний центр" Солом'янського району міста Києва
Категорія замовника:	Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади
Ідентифікаційний код замовника в ЄДР:	04593340
Місцезнаходження замовника:	03067, Україна, Київська область, Київ, вул. Гарматна, 36
Вид предмета закупівлі:	Товари
Назва предмета закупівлі:	Детектори та аналізатори (Автоматичний гематологічний аналізатор) (Національний класифікатор НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 35476 - Аналізатор гематологічний IVD, автоматичний»)
Код за Єдиним закупівельним словником:	ДК 021:2015:38430000-8: Детектори та аналізатори

Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі	Код згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг

<p>Детектори та аналізатори (Автоматичний гематологічний аналізатор) (Національний класифікатор НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 35476 - Аналізатор гематологічний IVD, автоматичний) 1 Автоматизований гематологічний аналізатор для кількісного підрахунку загального аналізу крові з можливістю класифікації лейкоцитів за 3 та за 5 показниками. 4 Запропонований товар має бути новим та виготовленим не раніше 2020 р. Надати відповідний гарантійний лист з кількісних вимірювань параметрів: WBC - кількість лейкоцитів; Neu% - процент нейтрофілів; Lym% - процент лімфоцитів; Mon% - процент моноцитів; Eos% - процент еозинофілів; Bas% - процент базофілів; Neu# - кількість нейтрофілів; Lym# - кількість лімфоцитів; Mon# - кількість моноцитів; Eos# - кількість еозинофілів; Bas# - кількість базофілів; ALY% - процент патологічних лімфоцитів; LIC% - процент великих незрілих клітин; ALY# - кількість патологічних лімфоцитів; LIC# - кількість великих незрілих клітин; RBC - кількість еритроцитів; HGB - концентрація гемоглобіну; MCV - середній об'єм еритроцитів; MCH - середній вміст гемоглобіну в еритроциті; MCHC - середня концентрація гемоглобіну в еритроциті; HCT - гематокрит; RDW-CV - показник гетерогенності еритроцитів - коефіцієнт варіації; RDW-SD - показник гетерогенності еритроцитів - стандартне відхилення; PLT - кількість тромбоцитів; MPV - середній об'єм тромбоцитів; PDW - показник гетерогенності тромбоцитів; PCT - тромбокрит; P-LCR - процент великих тромбоцитів; P-LCC - кількість великих тромбоцитів 6. Діапазон вимірювань не гірше: 6.1 Параметр Діапазон WBC (0,00-999,99) ×10⁹/л RBC (0,00-18,00) ×10¹²/л HGB (0-300) г/л PLT (0-500) ×10⁹/л HCT 0% - 60% 7 Наявність режиму вимірювань зразків в режимі вимірювання цільової венозної крові 8 Наявність режиму вимірювання зразків в режимі вимірювання цільової капілярної крові 9 Наявність режиму вимірювання зразків в режимі поперечно розподілення з функцією автоматизованого розподілення ділення 10 Наявність режиму виконання досліджень в режимі класифікації лейкоцитів за 3 показниками 11 Наявність режиму виконання досліджень в режимі класифікації лейкоцитів за 5 показниками 12. Лінійний діапазон та допустимий діапазон відхилень в режимі вимірювання цільової крові, не гірше: 12.1 Пара-метр Лінійний діапазон Допустимий діапазон відхилень 12.2 WBC (0,00-100) ×10⁹/л ±0,50×10⁹/л або ±5% (100,01-300) ×10⁹/л ±10% 12.3 RBC (0,00-8,5) ×10¹²/л ±0,050×10¹²/л або ±5% 12.4 HGB (0-250) г/л ±2 г/л або ±2% 12.5 PLT (0-1000) ×10⁹/л ±10×10⁹/л або ±8% (1001-3000) ×10⁹/л ±12% 12.6 HCT (0-67)% ±2% 13. Відтворність результатів аналізу в відповідному діапазоні не гірше: 13.1 Пара-метр Діапазон Шкала кров, CV% (або SD) Попереднє розподілення, CV% (або SD) WBC (4,0-15,0)×10⁹/л ±2,0% ≤4,0% Neu% 50,0%-60,0% ±4,0 (SD) ±8,0 (SD) Lym% 25,0%-35,0% ±3,0 (SD) ±6,0 (SD) Mon% 5,0%-10,0% ±2,0 (SD) ±4,0 (SD) Eos% 2,0%-5,0% ±1,5 (SD) ±2,5 (SD) Bas% 0,5%-1,5% ±0,8 (SD) ±1,2 (SD) RBC (3,50-6,00)×10¹²/л ±1,5% ±3,0% HGB (110-190) г/л ±1,5% ±3,0% PLT (150-600) ×10⁹/л ±1,0% ±8,0% MCV (70-120) фл ±1,0% ±2,0% 14 Продуктивність в режимі вимірювання цільової крові має становити 60 зразків за годину 15 Автоматичне промивання пробовідбірної вузла 16 Наявність кольорового дисплея з діагоналем екрана не менше 12,7 дюйма. 17 Наявність сканера бар-кодів 18 Програму управління аналізатором має бути виконано українською мовою 19. Головне меню програми керування має бути виконано за принципом багаторівневого ієрархічного меню, що має складатися з таких основних вкладок з такими основними функціями: 19.1 Вкладка «Звіт», або аналог. В цій вкладці має відображатися інформація про поточні виконані дослідження від моменту включення до моменту вимкнення аналізатора, а також в цій вкладці має бути передбачено можливість виведення інформації на монітор про виконані дослідження згідно вказаної оператором дати виконання відповідних досліджень 19.2 Вкладка «Перегляд», або аналог. В цій вкладці має відображатися інформація про виконані дослідження в кількості не менше 150000 збережених досліджень 19.3 Вкладка «Робочий лист», або аналог. В цій вкладці має бути передбачено наявність можливості створювати перелік пацієнтів для «пакетного запуску» досліджень 19.4 Вкладка «Калібрування», або аналог. В цій вкладці має бути передбачено наявність можливості виконувати процедуру калібрування відповідних досліджень 19.5 Вкладка «Контроль якості досліджень», або аналог. В цій вкладці має бути передбачено наявність можливості виконувати реєстрацію значень контрольних матеріалів та переглядати результати контролю якості досліджень в графічному (перегляд звітних кривих Леві-Дженінга) та цифровому (перегляд коефіцієнтів варіації, середньоквадратичних відхилень) вигляді. 19.6 Вкладка «Налаштування», або аналог. В цій вкладці має бути передбачено наявність можливості виконувати налаштування основних функцій програми керування 19.7 Вкладка «Результати», або аналог. В цій вкладці має бути передбачено наявність можливості виведення на монітор та принтер результатів досліджень згідно критеріїв вказаних оператором дати виконання відповідних досліджень 19.8 Вкладка «Журнал», або аналог. В цій вкладці має відображатися інформація про функціональний стан аналізатора, включно з повідомленнями про можливі збої, помилки та зміни налаштувань програмного забезпечення. 19.9 Вкладка «Самотестування», або аналог. В цій вкладці має бути передбачено наявність можливості виконувати процедуру тестування основних вузлів та механізмів аналізатора. 20 Збереження результатів виконаних досліджень в кількості не менше 150000 досліджень 21. Наявність можливості ведення бази даних про кожного пацієнта, якому виконано дослідження з зазначенням такої інформації як: 21.1 Ідентифікаційним номером під яким виконано відповідне дослідження 21,2 номер медичної картки 21,3 прізвище та ім'я 21,4 назва закладу, що видала направлення 21,5 гендерна приналежність (чоловік, жінка, або не визначено) 21,6 рік та/або рік народження 21,7 прізвище лікаря який видав направлення на аналіз 21,8 назва відділення в якому працює лікар який видав направлення на аналіз 21,9 регіон в якому проживає пацієнт 21,10 тип зразка з якого виконано дослідження (капілярна кров, венозна кров, пуловина кров тощо) 21,11 час та дата доставки матеріалу досліджень в лабораторію 21,12 час та дата виконання дослідження 21,13 час та дата перевірки та затвердження результату аналізу 21,14 час та дата роздрукування результату аналізу 21,15 інформація про оператора який виконав дослідження 22 Наявність пошукової системи про виконані дослідження згідно критеріїв пошуку зазначених в пунктах 21,1 - 21,15 23 Наявність функції сортування результатів дослідження за критерієм «Відобразити всі затверджені, або всі не затверджені, результати» 24 Наявність функції сортування результатів дослідження за критерієм «Відобразити всі роздруковані, або всі не роздруковані, результати» 25 Наявність можливості порівняння результатів виконаних досліджень для відповідного пацієнта за вказаний оператором діапазон часу в цифровому та/або графічному вигляді. 26 Наявність можливості виконання порівнянь обраної групи результатів досліджень з розрахунком та виведенням звітної інформації в цифровому та графічному вигляді на монітор та принтер. 32 Наявність референтних значень для таких категорій як: Чоловік, Жінки, Діти, Новонароджені 33 Наявність додаткових категорій референтних значень в кількості не менше десяти категорій з можливістю змінення меж нормальних значень, а також назв для кожної референтної категорії. 34 Об'єм проб (матеріалу досліджень) для проведення одного дослідження має бути не більше 16 мкл. 35 Кількість реагентів, що використовуються для виконання досліджень на аналізаторі, має бути не менше п'яти, а саме: • Реагент №1 - реагент, що використовується для розподілення зразка та підготовки клітинної суспензії відповідної концентрації в процесі вимірювання; • Реагент №2 - реагент, що використовується для лізису еритроцитів в процесі вимірювання гемоглобіну та загальної кількості лейкоцитів; • Реагент №3 - реагент, що використовується окремо та в поєднанні з Реагентом №4, для створення відповідного забарвлення в процесі класифікації та підрахунку кількості лімфоцитів, моноцитів, нейтрофілів та еозинофілів; • Реагент №4 - реагент, що використовується окремо та в поєднанні з Реагентом №3, для створення відповідного забарвлення в процесі класифікації та підрахунку кількості лімфоцитів, моноцитів, нейтрофілів та еозинофілів. • Реагент №5 - реагент, що використовується для очищення гравітаційної системи аналізатора 36 Управління аналізатором, зберігання та обробка даних повинні здійснюватися під керуванням Windows - сукупної програми керування 37 Наявність різних типів звітних бланків, викладених українською мовою, для друку результатів досліджень (бланк формату А4, бланк формату А5, дук тільки результатів, друк результатів та діаграм тощо) 38 Наявність програми-конструктора для створення форми звітного бланку згідно відповідних вимог оператора. 39 Програма керування має передбачати можливість реєстрації та збереження в відповідному програмному реєстрі дати введення приладу в експлуатацію. 40 Наявність можливості перевірки серійного номеру приладу та дати введення цього приладу в експлуатацію безпосередньо в програмному меню програми керування аналізатора. 41 Наявність функції On-Line оновлення програмного забезпечення, а також функції віддаленого доступу, що забезпечує можливість контролю за роботою аналізатора та можливість проведення діагностики аналізатора в режимі віддаленого доступу. 42 Вказати умови постачання обладнання до місця інсталяції. 43 Напряга живлення: 220В±10%, частота струму 50Гц, потужність не більше 200ВА 44 До комплексу поставки аналізатора має входити стартовий комплект реагентів. Надати відповідний гарантійний лист. 45 Постачальник має провести консультаційні роботи, а також навчання персоналу Замовника роботи на обладнанні працівниками власної сертифікованої сервісної служби, працівники якої пройшли навчання у компанії-виробника запропонованого обладнання (надати копію відповідного документу про проходження навчання). 46 Наявність інструкції з експлуатації запропонованого обладнання українською мовою. Надати в складі пропозиції. 47 Термін гарантійного обслуговування не менше 12 місяців.</p>	<p>ДК 021:2015: 38430000-8 — Детектори та аналізатори</p>	<p>1 штуки</p>	<p>03607, Україна, м. Київ, м. Катя, Гарматна,36</p>	<p>до 31 грудня 2021</p>
--	---	----------------	--	--------------------------

Вид закупівлі:

Процедура

Умови оплати:

Подія	Опис	Тип оплати	Період, (днів)	Тип днів	Розмір оплати, (%)
Поставка товару		Післяоплата	10	Робочі	100

Дата оприлюднення оголошення про проведення процедури закупівлі:

14 травня 2021 13:30

Кількість учасників закупівлі:

2

Найменування учасників процедури закупівлі (для юридичної особи) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичної особи)	Ціна пропозицій учасника до початку аукціону (ціна пропозиції на переговорах у разі застосування переговорної процедури закупівлі)	Ціна пропозицій учасника після закінчення аукціону	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
ФОП Анохін Володимир Олександрович	635 820,00 UAH з ПДВ	635 820,00 UAH з ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"
ФОП Портнова Анна Олександрівна	638 800,00 UAH з ПДВ	638 800,00 UAH з ПДВ	Не розглядався

Дата оприлюднення повідомлення про намір укласти договір: 08.06.2021 12:56

Підстави для прийняття рішення про неукладення договору про закупівлю, у разі якщо в результаті проведення конкурентної процедури закупівлі/спрощеної закупівлі не було укладено договір про закупівлю: Відсутні

Дата укладення договору про закупівлю: 25 червня 2021

Сума, визначена в договорі про закупівлю: 635 820,00 UAH

Найменування учасника, з яким укладено договір про закупівлю: ФОП Анохін Володимир Олександрович

Місцезнаходження учасника, з яким укладено договір про закупівлю: 04108, Україна, м. Київ, Київ, вул. Новомостицька, 6, кв. 115

Інформація про субпідрядника (у разі залучення до виконання робіт або надання послуг): Відсутня

Ідентифікатор договору: 062501-K1

Застосовані критерії оцінки: Ціна - 100%