

Начальнику установи - лікареві
Аллі ГАЛЕЄВІЙ

ДОПОВІДНА ЗАПИСКА

Про закупівлю

У зв'язку з виробничою потребою згідно з «Табелем оснащення медичною технікою та виробами медичного призначення клініко-діагностичної лабораторії лікарні планового лікування» затвердженого Наказом МОЗ України №734 від 31.10.2011 прошу Вас дозволити придбати для лабораторного відділення **Аналізатор імунологічний фотометричний портативний IVD (діагностика in vitro)**.

**Начальник лабораторного
відділення-лікар**

Юлія КОРЯВЕЦЬ



ДУ "ТМО МВС УКРАЇНИ ПО ЧЕРНІГІВСЬКІЙ ОБЛ." № 33/45-128 від 29.02.2024 (1719)

Підписав: Корявець Юлія Петрівна

Сертифікат: 3FAA9288358EC00304000000C6E333009584CC00

Дійсний: з 12.01.2024 00:15:35 по 10.01.2025 00:15:35



**ДІАЛОГ
ДІАГНОСТИКС**

діалог з кожним клієнтом

Вих. № 0547 від 20.02.2024

ТОВ «ДІАЛОГ ДІАГНОСТИКС»

пр-т Оболонський, 32, м. Київ, 04205, Україна. Т/Ф: +380 44 390 37 76, info@dialogd.com
п/р UA38351005000026005436596900 в АТ «УкрСиббанк», МФО 351005, ЄДРПОУ 34839344

DIALOGUE DIAGNOSTICS LLC

32 Obolonsky Avenue, Kyiv, 04205, Ukraine. T/F: +380 44 390 37 76, info@dialogd.com
a/c UA38351005000026005436596900 with UkrSibbank JSC, MFO 351005, USREOU 34839344

КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

Компанія «Діалог Діагностікс», як офіційний дистриб'ютор компанії «Рош Діагностікс», висловлює Вам свою пошану та пропонує розглянути наступну комерційну пропозицію, а саме пропонуємо ознайомитися з експрес-аналізатором кардіомаркерів **cobas® h 232** компанії «Рош Діагностікс», який задовольняє вимоги лабораторій будь-якого рівня та дозволить досягти високого стандарту обслуговування, оптимізувати і автоматизувати робочий процес кожної найсучаснішої лабораторії.

I. ТЕХНІЧНА ЧАСТИНА

Експрес-аналізатор кардіомаркерів **cobas® h 232**

Система **cobas® h 232** — це прилад для виконання кількісної оцінки імунопроб із використанням методу «мічення золотом» (gold-labeling).

Особливості системи **cobas® h 232**:

- швидка діагностика з використанням плоских пробників (індикаторних смужок) дозволяє проводити діагностику й оцінку захворювань серцево-судинної системи (інфаркт міокарда, серцева недостатність, ризик гострого коронарного синдрому);
- визначення рівня D-димеру допомагає запобігти тромбозу і тромбоемболії легеневої артерії;
- проведення аналізів за допомогою системи **cobas® h 232** поєднує переваги швидкої діагностики з поліпшеною клінічною точністю одержуваних результатів (у порівнянні з якісними аналізами);
- автоматизоване проведення аналізів дозволяє одержати стандартизовані результати, що виключає потенційні джерела помилок, пов'язаних із візуальним зчитуванням результатів;
- проведення аналізів може бути здійснене безпосередньо в місці відбору крові. Таким чином, Система **cobas® h 232** ідеальний для застосування в пунктах швидкої допомоги, відділеннях інтенсивної терапії й стаціонарах, а також кардіологами й лікарями загальної практики.

Зверніть увагу: технічні характеристики експрес-аналізатор кардіомаркерів **cobas® h 232 передбачають обмежений ресурс кількості проведених досліджень – 5 500 тестів.**

Тести для системи **cobas® h 232**:

- Тропонін Т
- Міоглобін
- D-димер
- N — кінцевий мозковий натрійуретичний пептид
- Креатинкіназа м'язів і мозку

I. Технічні характеристики

Діапазон температур	18-32 °C
Відносна вологість	10-85 % (без конденсату)
Розміщення	на рівній не віброуючій поверхні
Діапазон вимірювань	залежить від параметрів тестів



**ДІАЛОГ
ДІАГНОСТИКС**

діалог з кожним клієнтом

ТОВ «ДІАЛОГ ДІАГНОСТИКС»

пр-т Оболонський, 32, м. Київ, 04205, Україна. Т/Ф: +380 44 390 37 76, info@dialogd.com
п/р UA383510050000026005436596900 в АТ «УкрСиббанк», МФО 351005, ЄДРПОУ 34839344

DIALOGUE DIAGNOSTICS LLC

32 Obolonsky Avenue, Kyiv, 04205, Ukraine. T/F: +380 44 390 37 76, info@dialogd.com
a/c UA383510050000026005436596900 with UkrSibbank JSC, MFO 351005, USREOU 34839344

Пам'ять	500 результатів тестування з датами, часом і коментарями.
Інтерфейс обміну даними	інфрачервоний, LED/IRED Class 1
Батарея	набір батарей
Підключення до електромережі	блок живлення (адаптер): Вхід: 100- 240 В/ 50- 60 Гц / 400 м Вихід: 7,5 В пост. струму/1,7 А
Можлива кількість тестів при повністю зарядженій батареї	приблизно 10 тестів
Клас захисту	III
Автоматичне вимикання живлення	програмується 1...60... 60 хвилин
Габаритні розміри	275 × 102 × 55 мм.
Вага	приблизно 650 г, включаючи батарею й сканер

Використовуючи аналізатор cobas® h 232 від ТОВ "Діалог Діагностикс" ви отримуєте:

1. Потужну, своєчасну та високо професійну сервісну та апікаційну підтримку від сертифікованого інженера та спеціалістів представництва «Рош Діагностикс» в Україні;
2. Безкоштовний виїзд інженерів до Вашої лабораторії;
3. Рекомендації національних та регіональних лабораторних мереж;
4. Гарантію поставки;
5. Більш ніж 15-річних досвід роботи з державними та приватними закладами;
6. Робота з рекламаціями;
7. Дотримання всіх необхідних умов при транспортуванні;
8. Системне обслуговування – Ви можете у будь який час звернутись до спеціалістів в офісі або до Вашого менеджера польової служби.

II. Комерційна частина

COBAS h 232

.Аналізатор COBAS h 232

№ з/п	Артикул	Найменування товару	Од. виміру	Фасування	Ставка ПДВ	Ціна за од. грн з ПДВ
1	04901142190	Аналізатор Cobas h232 РОС (з сканером) для діагностики та оцінки серцево-судинних захворювань	шт		7%	69 567,12

*за курсом НБУ на 20.02.2024 1 євро – 41,2403 грн.

Умови постачання:

Реагенти постачаються зі складу в Німеччині в сорока п'ятиденний строк, після зарахування попередньої оплати..

Зверніть увагу!

1. Все обладнання має гарантійний строк обслуговування 12 місяців.



**ДІАЛОГ
ДІАГНОСТИКС**

діалог з кожним клієнтом

ТОВ «ДІАЛОГ ДІАГНОСТИКС»

пр-т Оболонський, 32, м. Київ, 04205, Україна. Т/Ф: +380 44 390 37 76, info@dialogd.com
п/р UA383510050000026005436596900 в АТ «УкрСиббанк», МФО 351005, ЄДРПОУ 34839344

DIALOGUE DIAGNOSTICS LLC

32 Obolonsky Avenue, Kyiv, 04205, Ukraine. T/F: +380 44 390 37 76, info@dialogd.com
a/c UA383510050000026005436596900 with UkrSibbank JSC, MFO 351005, USREOU 34839344

2. Для коректного розрахунку необхідних реагентів та витратних матеріалів необхідно надіслати на електронну адресу 1cmail@dialogd.com запит з переліком та кількістю тестів, що плануються виконуватися на аналізаторі.

В случае возникновения каких-либо вопросов, просим обращаться по номеру тел.:

З повагою,

РОМАСЕНКО В. С.

ГЕНЕРАЛЬНИЙ ДИРЕКТОР



Виконавець:

ФАХІВЕЦЬ ВІДДІЛУ КЛІЄНТСЬКОГО СЕРВІСУ ЗУБИК Ю.А.

ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ
ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
"R.V.I. АЙ.ГРУП"

Україна, 04123, м. Київ,
вул. Вітряні Гори, буд. 2-Б,
секція 2, офіс 1
Тел.: +38 (097)374-54-03
E-mail: r.v.i.group.ua@gmail.com



"R.V.I. GROUP"
LIMITED LIABILITY
COMPANY

Ukraine, 04123, Kyiv,
st. Vitryani Hory, building 2-B,
section 2, office 1
Phone: +38 (097)374-54-03
E-mail: r.v.i.group.ua@gmail.com

КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

НАЗВА	Кількість	Ціна за од. грн з ПДВ
Аналізатор Cobas h232 POS (з сканером) для діагностики та оцінки серцево-судинних захворювань (кат номер 04901142190)	1	73 958,00
ПРОПОЗИЦІЯ: Сімдесят три тисячі дев'ятсот п'ятдесят вісім гривень, з ПДВ		

Директор R.V.I. АЙ.ГРУП



Бондаренко Ю.П.

КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

Найменування	Одиниця виміру	Кількість	Ціна за одиницю ПДВ	Загальна з ПДВ
Аналізатор Cobas h232 РОС (з сканером) для діагностики та оцінки серцево-судинних захворювань (Roche Diagnostics)	шт	1	72 802,80	72 802,80
ВСЬОГО, грн:				72 802,80
у тому числі ПДВ, грн:				4 762,80



З повагою,

Директор ТОВ «ЛАБІКС» _____

Ціпа Г.М.

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Аналізатор імунологічний фотометричний портативний (код за ЕЗС ДК 021:2015:38430000-8 Детектори та аналізатори (38434580-5)) (код за НК 024:2023:58909 Аналізатор імунологічний фотометричний портативний IVD (діагностика in vitro), живлення від батареї)

<https://ch-tmo.mvs.gov.ua/portable-immunological-photometric-analyzer-2024>

№ з/п	Найменування медичного виробу	НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»	Од. виміру	Кіл-ть
1.	Аналізатор імунологічний фотометричний портативний	Аналізатор імунологічний фотометричний портативний IVD (діагностика in vitro), живлення від батареї	шт.	1

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічній специфікації (опис предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації.

Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, повинна бути обов'язково підтверджена посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших документів українською мовою), в якому міститься ця інформація, разом з додаванням таких документів. Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати:

а) завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або

б) гарантійний лист від Учасника, що на запропонований ним товар копії документів визначених п.п. (а) п.2 загальних вимог цього Додатку, будуть надані при постачанні товару.

3. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі, в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців..

4. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися кваліфікованими працівниками, які мають відповідні знання та навички.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.

5. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено та інстальовано за рахунок Учасника.

7. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, а також назву предмета закупівлі.

№ п/п	Найменування медико-технічної вимоги	Вимога	Відповідність вимогам (вказати № сторінки та назву наданого на підтвердження документу (інструкції, паспорту, протоколу тощо), де міститься інформація про відповідність вимозі)
1	Зразок	Гепаринізована цільна кров	
2	Об'єм зразку	150 мкл	
3	Параметри вимірювання	- Тропонін Т - СК-МВ - NT-proBNP - D-димер - міоглобін	
4	Калібрування	Автоматичне	
5	Час вимірювання	від 8 до 12 хв.	
6	Память	500 результатів з датою, часом та примітками	
7	Інтерфейс	Інфрачервоний інтерфейс, LED/IREC Class 1	
8	Число вимірювань з повністю зарядженою батареєю	Не менше 8	
9	Клас безпеки	III	
10	Автоматичне відключення	Можливість програмування від 1 до 60 хвилин	
11	Розміри (В x Ш x Г)	Не більше 275 x 105 x 55 мм	
12	Вага	Не більше 650 г	

Примітка:

Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Товари походженням з Російської Федерації / Республіки Білорусь / Ісламської Республіки Іран не розглядаються та не акцептуються.