

**Обґрунтування**  
**технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру**  
**бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі**  
(відповідно до пункту 4<sup>1</sup> постанови КМУ від 11.10.2016 № 710  
«Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

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

Комунальне некомерційне підприємство «Житомирський обласний онкологічний диспансер» Житомирської обласної ради;  
м.Житомир, вул.Фещенка-Чопівського, 24/4, 10002;  
код за ЄДРПОУ – 01991470;  
категорія замовника – комунальне некомерційне підприємство;

**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):**

«33600000-6 - Фармацевтична продукція (Наркотичні анальгетики – 10 найменувань)».

**3. Ідентифікатор закупівлі:**

UA-2022-02-15-005205-a

**4. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:** Технічні і якісні характеристики даного предмету закупівлі враховані в технічній специфікації до тендерної документації (Додаток 1). Обсяги визначено відповідно до потреби, обрахованої Замовником та обсягу фінансування.

**5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:**

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить 2 940 000,00 грн з ПДВ. При визначенні очікуваної вартості закупівлі враховувалась інформація про ціни на товари, що містяться в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах виробників та постачальників відповідної продукції, в Реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби.

**6. Процедура закупівлі :**

Застосовується процедура відкритих торгів.

## 1. ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ:

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

по предмету закупівлі: Код згідно ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" - 33600000-6 - Фармацевтична продукція (Наркотичні анальгетики – 10 найменувань)

**Наркотичні анальгетики – 10 найменувань**

п/н	Найменування	Міжнародна непатентована назва (МНН)	Код АТХ/АТС	Форма випуску	Одиниці виміру	Кількість
1.	Морфін 1%	Morphine	N02A A01	Амп. 1 мл. №5	Уп.	260
2.	Бупренорфін 0,3 мг/мл	Buprenorphine	N02A E01	Амп. 1 мл. №5	Уп.	20
3.	Промедол 20 мг/мл	Trimeperidine	N02A B04	Амп. 1 мл. №5	Уп.	1000
4.	Трамадол 50 мг/мл	Tramadol	N02A X02	Амп. 2 мл. №10	Уп.	80
5.	Фентаніл 0,05 мг/мл	Fentanyl	N02A B03	Амп. 2 мл. №5	Уп.	2400
6.	Кетамін 50 мг/мл	Ketamine	N01A X03	Амп. 2 мл. №10	Уп.	250
7.	Клофелін 0,01 %	Clonidine	C02A C01	Амп. 1 мл. №10	Уп.	40
8.	Сибазон 5 мг/мл	Diazepam	N05B A01	Амп. 2 мл. №10	Уп.	130
9.	Натрію оксibuтират 200 мг/мл	Sodium oxybate	N01AX11	Амп. 10 мл №10	Уп.	4
10.	Налоксон 0,4 мг/мл	Naloxone	V03AB15	Амп. 1 мл №10	Уп.	2
<b>Всього:</b>						<b>4186</b> <b>одиниць</b>

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ.**

1. Лікарські засоби мають бути зареєстровані в Україні.

Товар має бути зареєстрований в Україні (Свідоцтво про Державну реєстрацію Міністерства охорони здоров'я України) та повинен входити до переліку лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які мають закуповувати заклади та установи охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та міського бюджетів.

2. При поставці товару повинна додержуватись цілісність стандартної упаковки з необхідними реквізитами виробника.

3. Ціни повинні відповідати реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби відповідно до вимог Постанови КМУ від 02.07.2014 р. №240 та Наказу МОЗ України від 18.08.2014 № 574, а також Постанови КМУ від 17.10.2008р. №955 зі змінами.

4. При поставці лікарських засобів повинен надаватися сертифікат якості, свідоцтво про державну реєстрацію засобу або декларація про відповідність.

5. Гарантійний лист, щодо строку придатності товару, який на момент поставки складатиме залишковий термін зберігання не менше 80%.

6. Учасник повинен мати право на провадження діяльності з оптової або роздрібною торгівлі лікарськими засобами та з виготовлення, придбання, зберігання, перевезення, реалізації (відпуску), використання, наркотичних, психотропних речовин і прекурсорів.

7. Учасник повинен надати :

- копію дозволу або чинної ліцензії на здійснення оптової або роздрібною торгівлі лікарськими засобами або копію чинної ліцензії на виробництво лікарських засобів якщо Учасник є вітчизняним виробником запропонованого Товару; **якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством, у разі не надання копії вище зазначеного документа надати лист-пояснення з посиланням на норми чинного законодавства про відсутність дозволу або ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності.**

8. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб'ютора уповноваженого на це виробником або відповідний лист від імені Учасника, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати дату оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника

9. Дозування, форма випуску, концентрація повинні відповідати заявленому переліку.

10. Товар повинен мати інструкцію з використання препарату, викладену українською мовою та затверджену належним чином.

11. При поставці товару Учасник (переможець) повинен передбачити застосування заходів із захисту довкілля під час виконання договору.

Гарантійний лист стосовно:

- належних умов зберігання та транспортування згідно інструкції застосування;

- терміна придатності (не менш 80% від дати виготовлення).

- сертифікат відповідності (якості);

- інструкції з використання (методичні вказівки);

- гарантійний лист виробника про представництво (дистрибуції) постачальника, або відповідний лист від імені Учасника, щодо безперебійної поставки товару у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни, згідно оголошення про торги, незалежно від своєчасності фінансування;

Учасник визначає ціну з урахуванням усіх своїх витрат, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, у тому числі на транспортування до місця поставки.

Відпуск товару згідно нашої щомісячної заявки.

**У разі надання еквіваленту товару Учасник подає у складі тендерної пропозиції порівняльну таблицю еквівалентності у наступній формі:**

Інформування щодо еквівалентності

**Довідка, яка підтверджує еквівалентність товару**

№ з/п	Найменування товару відповідно до тендерної документації			Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції		
	Міжнародна непатентована назва (склад/діюча речовина)	Торгівельна назва, форма випуску, дозування	кількість	Міжнародна непатентована назва (склад/діюча речовина)	Торгівельна назва, форма випуску, дозування	кількість
1						

Датовано: «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 202\_\_ року Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи учасника або П.І.Б. та підпис учасника-фізичної особи

*До уваги Учасників!*

*Ні форму випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у тендерній документації Замовника міститься на виконання пункту 3 частини другої ст. 22 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII (зі змінами) та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника Ні форму випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у тендерній документації Замовника міститься на виконання пункту 3 частини другої ст. 22 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII (зі змінами) та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника*

Дозволяється у тендерній пропозиції змінювати кількість виміру, що вимагається тендерною документацією, з урахуванням відповідності кількості в перерахунку на ампули, флакони, таблетки згідно форм випуску виробників (наприклад: од. вим. 4 упак. по 150 табл., або 6 упак по 100 табл. і таке інше.), при умові дотримання «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі» додатку 4 до Тендерної документації.

Згідно сумісного роз'яснення МЕРіТУ та МОЗУ від 19.12.2018 № 3301-04/55905-03/01.7/33810

Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції відповідний лист-згоду щодо виконання даного технічного завдання, гарантійні листи, які вимагаються цим додатком, копію ліцензії чи дозволу (при наявності), або лист – пояснення про її відсутність та інші документи, які вважає за потрібне надати, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції даному додатку до ТД.

**А також, Учасник, повинен у складі документів надати розрахунок тендерної пропозиції, який також має містити інформацію про виробника лікарських засобів (найменування та обов'язково країну походження товару).**

*З метою виконання положень частини 4 статті 41 Закону України «Про публічні закупівлі» Переможець на момент підписання договору надає замовнику ТЕНДЕРНУ ПРОПОЗИЦІЮ ЗА РЕЗУЛЬТАТАМИ АУКЦІОНУ (з зазначенням ціни за кожну одиницю товару, найменування виробника, країну походження товару). Дану інформацію можна завантажити разом із документами по ст. 17 Закону (як переможець).*