

Обґрунтування
технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру
бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(відповідно до пункту 4¹ 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):

«24110000-8 – Промислові гази (Кисень медичний газоподібний, діоксид вуглецю».

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2022-06-08-000754-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 290 000,00 грн без 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.

6. Процедура закупівлі :

Застосовується переговорна процедура закупівлі.

(Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі – технічна специфікація)

Технічна специфікація

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

до предмету закупівлі: Код ДК 021:2015: 24110000-8 – Промислові гази (Кисень медичний газоподібний, діоксид вуглецю)

1. Запропоновані учасником товари повинні відповідати наступним медико-технічним та якісним вимогам:

- повинні бути належним чином зареєстровані в Україні у передбаченому законодавством порядку та відповідати національним та/або міжнародним стандартам;
- кожна партія товару, під час поставки, має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість (сертифікат відповідності, реєстраційні посвідчення якості, декларація про відповідність тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України;
- гарантія якості товару діє протягом строку, встановленого виробником товару, та вказаного на упаковці товару;
- на упаковці повинна бути зазначена інформація про термін придатності;
- термін придатності кожного з запропонованих товарів на момент поставки повинен бути не менше 70% від загального терміну зберігання придатності;
- товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування згідно з правилами перевезення відповідної категорії;
- при наявності браку упаковки, порушення цілісності товарів проводиться заміна якісним товаром протягом п'яти днів.

2. Якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

№ з/п	Найменування	Код ДК 021:2015:	Одиниці виміру	Кількість
1	Кисень медичний газоподібний у балонах (40 л)	24111900-4 Кисень	штуки (балони)	600
2	Діоксид вуглецю	24112100-3 Діоксид вуглецю	штуки (балони)	50

3. Інформація про відповідність запропонованих учасником товарів медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:

- копії інструкції по використанню українською/російською мовою;
- оригінал гарантійного листа від учасника щодо строків придатності товарів на момент постачання замовнику (не менше 70% від загального терміну зберігання);
- оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих торгів із строками придатності та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника торгів. Гарантійний лист виробника повинен включати: повну назву учасника, назву предмету закупівлі та повинен адресуватися замовнику торгів. Допускається надання гарантійного листа учаснику з боку офіційного дистриб'ютора або іншого представника виробника;

4. Якщо Учасником пропонується еквівалент товару до того, що вимагається Замовником, додатково у складі пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільній формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника.

5. Місце поставки: м. Житомир, вул. Феценка-Чопівського, 24/4.

6. Учасник повинен надати

- інформацію про реєстрацію ліків – кисню медичного у вигляді таблиці й містити такі дані: назва препарату, вид, розмір та комплектність упаковки, номер реєстраційного посвідчення, дата реєстрації, дата закінчення строку реєстрації
- дозвіл та/або декларацію на випробування посудин, що працюють під тиском, виданий Держпрацею України на ім'я Учасника
- копію декларації відповідності матеріально-технічної бази вимогам з питань охорони праці, а саме: зберігання балонів, контейнерів, цистерн та інших ємкостей із стисненим та інертним газом виданий Держпрацею України на ім'я Учасника
 - Сертифікат якості діоксиду вуглецю
 - Санітарно-епідеміологічний висновок на діоксид вуглецю
 - дозвіл на виконання робіт підвищеної безпеки, виданий на ім'я Учасника

Враховуючи специфіку роботи лікувального закладу, постачальник зобов'язаний: забезпечити безперебійність подачі кисню у трубопроводі лікарні/медичного закладу; передбачити наявність поновлювального резервного запасу кисню в сталевих балонах на період дії угоди.

7. Якщо Учасник є виробником кисню медичного газоподібного, то він повинен надати копії наступних документів, кожна сторінка яких має бути завірена підписом та печаткою* Учасника:

- ліцензія на виробництво лікарських засобів кисню медичного газоподібного з усіма додатками;
- реєстраційне посвідчення на кисень медичний;
- сертифікат якості лікарського засобу –кисень медичний газоподібний;
- свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії, видану на ім'я Учасника.

- санітарно-епідеміологічний висновок на кисень медичний газоподібний

Якщо Учасник не є виробником кисню медичного газоподібного, то він повинен надати копії наступних документів, кожна сторінка яких має бути завірена підписом та печаткою* виробника:

- копію діючого договору з Виробником (завірений Виробником) на 2022 рік, де зазначено термін дії та об'єм поставки;
- ліцензія на оптову торгівлю на кисень медичний газоподібний;
- ліцензія виробника на виробництво лікарських засобів кисню медичного газоподібного з усіма додатками;
- реєстраційне посвідчення виробника на кисень медичний;
- сертифікат якості від виробника на лікарський засіб – кисень медичний газоподібний;
- свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії виробника.
- санітарно-епідеміологічний висновок на кисень медичний газоподібний

Надати копії документів, що підтверджують наявність у учасника власних або орендованих складських приміщень (аптечних складів із зазначенням адреси) та транспорту, який буде використовуватися для перевезення кисню медичного газоподібного. Якщо транспортні засоби знаходяться у власності або у користуванні за договором лізингу, додатково надається копія договору лізингу, засвідчена нотаріально або печатками Лізингодавця та Лізингоотримувача. Якщо право на користування транспортним засобом виникло на підставі договору оренди, учасник надає копію договору оренди, засвідчену печаткою орендодавця. Договір з перевізником повинен бути посвідчений печаткою перевізника. Також надати копії документів свідоцтва про реєстрацію транспортного засобу, ліцензію або витяг з реєстру ліцензій на перевезення небезпечних вантажів.

Надати необхідні документи наявності матеріально технічної бази для забезпечення вимог термінового постачання (складських приміщень (аптечних складів із зазначенням адреси) та транспорту), а також свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії, видану на ім'я учасника дозвіл на виконання робіт підвищеної безпеки, виданий на ім'я Учасника, та висновок експертизи на підставі якого був виданий цей дозвіл, який підтверджує наявність складських приміщень та/або структурних підрозділів.

Надати копії дозвільних документів обслуговуючого персоналу:

- для фармацевта-провізора:

особова медична книжка

сертифікат провізора-спеціаліста

-для водіїв:

свідоцтво про підготовку водіїв транспортного засобу, що перевозять небезпечні вантажі, медична довідка,

протокол Правил безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском посвідчення про проходження перевірки знань з Правил безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, з робочим середовищем: кисень; з робочим тиском до 24,5 МПа

- для інженерно-технічного персоналу:

витяг з протоколу про проходження перевірки знань з питань охорони праці: законодавчі акти з охорони праці, гігієни праці, надання першої допомоги потерпілим, електробезпеки, пожежної безпеки, виданий Держгірпромнаглядом

посвідчення про проходження перевірки знань з питань охорони праці: законодавчі акти з охорони праці, гігієни праці, надання першої допомоги потерпілим, електробезпеки, пожежної безпеки

витяг з протоколу про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, з робочим середовищем: кисень, з робочим тиском до 24,5 МПа, виданий Держгірпромнаглядом

посвідчення про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, з робочим середовищем: кисень; з робочим тиском до 24,5 МПа

-для наповнювача балонів:

витяг з протоколу про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, виданий Держгірпромнаглядом
сертифікат про присвоєння кваліфікаційного рівня

-для випробувача балонів

витяг з протоколу про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, виданий Держгірпромнаглядом

посвідчення про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин

У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент»