

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):

«33600000-6 - Фармацевтична продукція (Засоби для наркозу – 6 найменувань)»

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2022-09-15-011474-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). Кількість даного предмету закупівлі зазначена з аналізу потреби підприємства на рік.

5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить 2 700 000,00 грн з ПДВ, що відповідає розміру бюджетного призначення, та впливає з урахування ціни даного предмету закупівлі в Реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби, а також з урахуванням аналізу цін на ринку.

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 (Лікарські засоби різні - 5 найменувань)

Лікарські засоби різні - 5 найменувань

п/н	Найменування	Міжнародна непатентована назва (МНН)	Код АТХ/АТС	Одиниці виміру	Кількість
1	НІКОМЕКС розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі №10	Mexidol	N07XX	уп	2000
2	МЕТАМАКС розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулі №10	Meldonium	C01EB	уп	1000
3	КАРНІВІТ розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 5 мл у флаконі №5	Levocarnitine	A16AA01	уп	2000
4	ДИМЕДРОЛ-ДАРНИЦЯ розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл в ампулі №10	Diphenhydramine	R06AA02	уп	500
5	ТОМОГЕКСОЛ розчин для ін'єкцій, 350 мг йоду/мл по 50 мл	Iohexol	V08AB02	уп	20
Всього:					Всього:5520

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ.

Учасник повинен подати, як частину пропозиції, наступні документи:

- Лікарські засоби мають бути зареєстровані в Україні.
- Довідку в довільній формі про те, що:
 - товар відвантажується Замовнику з залишковим терміном придатності не менше 80% від терміну придатності, визначеного виробником або не менше 12 місяців. Поставка товару з меншим терміном придатності допускається зі згоди Замовника;
 - товар буде упакований в упаковку заводу - виробника, яка повинна відповідати технічним умовам;
 - претензії, щодо якості та кількості товару приймаються від Замовника протягом 5-и днів з моменту виникнення права на їх подання. У випадку виявлення прихованих недоліків якості товару після його передачі Замовнику, виклик представника Учасника є обов'язковим, при цьому замовник позбавляється права використовувати товар з виявленими недоліками до вирішення Сторонами спірного питання.
- Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації має бути підтверджена наступними документами:
 - Гарантійний лист про наявність реєстраційних посвідчень на лікарські засоби (копії реєстраційних посвідчень надаються при поставці на вимогу замовника);
 - Гарантійний лист про надання копій сертифікатів якості на лікарські засоби (при

постачанні товару на кожну партію товару).

4. Дозування, форма випуску, концентрація повинні відповідати заявленому переліку.
5. Товар повинен мати інструкцію з використання, викладену українською мовою та затверджену належним чином.
6. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару потрібно надати оригінал гарантійного листа виробника або заявника реєстраційного посвідчення (представника, представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), офіційного дистриб'ютора, яким підтверджується можливість поставки товару, які є предметом закупівлі, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією. Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником, у складі пропозиції Учасник повинен надати копії документів, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника, офіційного дистриб'ютора у вигляді довіреностей, авторизаційних листів щодо представництва/дистриб'юції. Гарантійний лист повинен включати: повну назву учасника, номер закупівлі, що оприлюднена на веб - порталі Prozorro Публічні закупівлі.
7. При транспортуванні лікарських засобів дотримуватись температурного режиму, вказаного на упаковці виробника.
8. Учасник вказує ціни на товари, які пропонує поставити, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, витрат на транспортування, усіх інших витрат (надати гарантійний лист).
9. 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.**

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

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 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) із зазначенням, що під час участі в аукціоні учасники зобов'язуються дотримуватись принципів добросовісної конкуренції та уникати штучного та невиправданого занижування своїх цін.

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 кожен одиницю товару, найменування виробника, країну походження товару). Дану інформацію можна завантажити разом із документами по ст. 17 Закону (як переможець).