

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 (Лікарські засоби різні – 5 найменувань).»

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2023-04-04-011782-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 4 400 000,00 грн що відповідає розміру бюджетного призначення, та впливає з урахування ціни даного предмету закупівлі на ринку а також з мережі Інтернет.

6. Процедура закупівлі :

Застосовується процедура відкритих торгів з особливостями.

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

ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ ЩОДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**Медико - технічні вимоги до****Код ДК 021:2015: 33600000-6 - Фармацевтична продукція (Лікарські засоби різні – 5 найменувань)****Лікарські засоби різні – 5 найменувань**

№ п/п	Найменування та опис	Код ДК 021:2015 номенклатурної позиції	МНН	АТХ	Од. вим.	К-сть
1	БУПВАКАЇН розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл, по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону	33661100-2 Анестетичні засоби	Bupivacaine	N01BB01	упаковка	20
2	ГЕМАКСАМ розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 50 ампул у пачці з картону	33621200-1 Кровоспинні засоби	Tranexamic acid	B02AA02	упаковка	100
3	ЕМЕТОН розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у пачці з картону	33661200-3 Лікарські засоби для лікування функціональних розладів шлунково-кишкового тракту	Ondansetron	A04AA01	упаковка	4000
4	МІОЛОКАРД розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулі скляній; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	33622100-7 Кардіологічні лікарські засоби	Meldonium	C01EB22	упаковка	2050
5	НІКОМЕКС розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 5 мл в ампулі скляній; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в	33661700-8 Інші лікарські засоби для лікування хвороб нервової системи	Mexidol	N07XX	упаковка	3500

пачці з картону					
-----------------	--	--	--	--	--

Всього – 9670 упаковок.

1. Лікарські засоби повинні бути сертифіковані та зареєстровані в Україні.
 2. Термін придатності повинен складати на момент поставки не менше як 80% від встановленого інструкцією загального терміну зберігання, або не менше 12 місяців. Поставка товару з меншим строком придатності допускається виключно за згодою замовника.
 3. Зазначається форма упаковки, розфасовка, кількість в упаковці, тип маркування, виробник.
 4. Наявність інструкції на використання препарату українською мовою. Інструкція надається при поставці товару.
 5. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована.
 6. Учасники повинні чітко визначити ціни на позиції за одиницю (1 упаковка, 1 флакон, 1 шт., 1 банка, 1 кг, ціна повинна містити цифрове значення, що має не більш ніж 2-х знаків після коми, тощо) та вказати загальну ціну пропозиції.
 7. В ціновій пропозиції ціни вказуються за кожну одиницю товару, що постачається, в послідовності відповідно до медико - технічної частини. При невідповідності пропозиції медико - технічним вимогам вона не буде розглядатись та буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.
 8. 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 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.
 9. Доставка Товару проводиться згідно заявок Замовника протягом п'яти календарних днів з часу її отримання Постачальником. Розвантажувальні роботи проводяться за рахунок постачальника з доставкою в складське приміщення. Учасник повинен надати гарантійний лист щодо даної вимоги Замовника на постачання лікарських засобів.
- При зберіганні і доставці товару до місця призначення повинен витримуватись необхідний для даного товару температурний режим. Повідомлення про необхідний температурний режим повинно бути нанесено на упаковці. Учасник повинен надати гарантійний лист щодо даної вимоги Замовника на постачання лікарських засобів.
10. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля.
 11. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає тендерна документація, учасник має надати оригінал гарантійного листа виробника (представника, представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або відповідний лист від імені самого Учасника, яким підтверджується можливість поставки предмету закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника.
 12. При поставці лікарських засобів повинен надаватися сертифікат якості, свідоцтво про державну реєстрацію засобу або декларація про відповідність

У разі якщо у вимогах до предмету закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим вважається наявним вираз "або еквівалент".

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!

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

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 виробника та обов'язково країну походження товару).

*Учасник, подаючи свою пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхилена в разі, якщо ним була надана недостовірна інформація щодо відповідності запропонованого ним товару технічним вимогам Замовника або товар, який представляється ним на торги, не відповідає технічним вимогам. Замовник для перевірки відповідності запропонованого Учасником товару може використовувати інформацію, розміщену в мережі **Internet**, в тому числі в електронній системі закупівель, офіційний сайт Виробника, тощо.*