

Обґрунтування

технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

(відповідно до пункту 4¹ постанови КМУ від 11.10.2016 № 71 «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 – 19 найменувань)».

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2023-04-13-007236-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 6 600 000,00 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 – 19 найменувань)

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

1.1. Товар має бути належним чином зареєстрований в Україні у передбаченому законодавством порядку та відповідати національним та/або міжнародним стандартам.

1.2. Поставка лікарських засобів здійснюється за рахунок Учасника згідно заявки замовника. Учасник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації в заклади охорони здоров'я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності лікарського засобу, а саме: копії реєстраційних посвідчень або копії свідоцтва про державну реєстрацію; копії сертифікатів якості кожної серії лікарського засобу щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви виробника лікарського засобу, а також видаткові накладні.

1.3. Форма випуску, дозування та інші параметри повинні відповідати таким, які зазначені у цьому додатку до тендерної документації.

1.4. Постачальник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів з дотриманням умов «холодового ланцюга». Тара та упаковка повинна відповідати вимогам, встановленим до даного виду товару і захищати лікарській засіб від пошкоджень, псування під час перевезення.

1.5. У разі якщо товар виявляється неякісним, фальсифікованим та незареєстрованим згідно інформаційного листа Держінспекції з контролю якості лікарських засобів, то заміна, повернення, знищення проводиться за рахунок Учасника.

Якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

Лікарські засоби різні – 19 найменувань

№ п/п	код АТХ	Міжнародна непатентована назва	Код ДК 021:2015 номенклатурної позиції	Торгівельна назва лікарського засобу	Од. виміру	Кількість
1	J01DD04	Ceftriaxone	33651100-9 Протибактеріальні засоби для системного застосування	Цефтріаксон, порошок для розчину для ін'єкцій по 1.0 г у флаконі №1	фл	10 000
2	B05XA03	Sodium chloride	33692100-8 Інфузійні розчини	Натрію хлорид розчин для інфузій 9 мг/мл по 400 мл	фл	20 000
3	B05XA03	Sodium chloride	33692100-8 Інфузійні розчини	Натрію хлорид розчин для інфузій 9 мг/мл по 200 мл	фл	130 000
4	B05XA03	Sodium chloride	33692100-8 Інфузійні розчини	Натрію хлорид розчин для інфузій 9 мг/мл по 1000 мл контейнер полімерний	контейнер	200

5	B05CX01	Glucose	33692700-4 Розчини глюкози	Глюкоза розчин для інфузій 50 мг/мл по 200 мл	фл	6 000
6	B05CX01	Glucose	33692700-4 Розчини глюкози	Глюкоза розчин для інфузій 50 мг/мл по 400 мл	фл	10 000
7	B05BB01	Electrolytes	33621400-3 Кровозамінники та перфузійні розчини	Розчин Рінгера розчин для інфузій по 400 мл	фл	7 000
8	B05AA07	Hydroxyethylstarch	33621400-3 Кровозамінники та перфузійні розчини	Гекодез розчин для інфузій, 60 мг/мл по 200 мл	фл	2 000
9	B05AA07	Hydroxyethylstarch	33621400-3 Кровозамінники та перфузійні розчини	Гекодез розчин для інфузій, 60 мг/мл по 400 мл	фл	1 000
10	R03DA04	Theophylline	33670000-7 Лікарські засоби для лікування хвороб дихальної системи	Еуфілін розчин для інфузій 20 мг/мл по 5 мг в ампулах №10	уп	500
11	B05XA01	Potassium chloride	33622000-6 Лікарські засоби для лікування захворювань серцево-судинної системи	Калію хлорид концентрат для розчину для інфузій 75 мг/мл по 20 мл	фл	3 500
12	J01XD01	Metronidazole	33691100-1 Протипротозойні засоби	Метронідазол розчин для інфузій 5 мг/мл по 100 мл	фл	4 500
13	B05XA05	Magnesium sulfate	33622000-6 Лікарські засоби для лікування захворювань серцево-судинної системи	Магнію сульфат розчин для ін'єкцій 250 мг/мл по 5мл в ампулі №10	уп	600
14	J02AC01	Fluconazole	33651200-0 Протигрибкові засоби для системного застосування	Флуконазол розчин для інфузій 2 мг/мл по 100 мл	фл	500
15	B05BC01	Mannitol	33692100-8 Інфузійні розчини	Маніт розчин для інфузій 150 мг/мл по 200 мл	фл	100
16	J01MA12	Levofloxacin	33651100-9 Протибактеріальні засоби для системного застосування	Левфлоцин розчин для інфузій 5 мг/мл по 100 мл	фл	300
17	B01AB05	Enoxaparin	33621100-0 Протитромбозні засоби	Новопарин розчин для ін'єкцій, 100 мг (10 000 анти-фактор Ха МО)/мл; по 0,4 мл (40 мг) №10	уп	1200
18	N02BE01	Paracetamol	33661200-3 Анальгетичні засоби	Інфулган розчин для інфузій 10 мг/мл по 100 мл	фл	6000
19	A04AA01	Ondansetron	33692500-2 Розчини для ін'єкцій	Юнорм розчин для ін'єкцій 2,0 мг/мл по	уп	500

Всього – 203900 одиниць.

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

- копії документів про державну реєстрацію лікарських засобів (надати копії реєстраційних посвідчень на кожне найменування з переліку предмета закупівлі, що свідчать про їх наявність в Державному реєстрі лікарських засобів України. **Якщо до закінчення строку дії реєстраційного посвідчення залишається менше 90 днів, надати завірену учасником копію документа, що підтверджує факт подання заяви на перереєстрацію;**

- постачальник повинен мати чинну ліцензію на провадження господарської діяльності з оптової торгівлі лікарськими засобами або чинну ліцензію на виробництво лікарських засобів якщо Учасник є виробником запропонованого товару (в складі пропозиції надається копія ліцензії);

- учасник у складі пропозиції зобов'язаний надати копію договору з виробником або його офіційним представником/філією виробника (з відповідним підтвердженням їх повноважень), який діє на момент оголошення процедури закупівлі та термін його дії є достатнім для завершення відповідної процедури закупівлі в повному обсязі, з відповідними додатками (специфікаціями до зазначених договорів, при цьому специфікації повинні бути датовані 2022-2023р.), що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією

- оригінал гарантійного листа Учасника щодо зменшення цін на товар у випадку відповідного зменшення ринкових цін;

- Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування препаратів лікарських: надати у склад тендерної пропозиції документи про підтвердження (копії договорів оренди або зберігання та перевезення або послуг по транспортуванню оформлених відповідно до вимог чинного законодавства, в тому числі з урахуванням положень ст. 799 Цивільного кодексу України).

2. **Місце поставки:** 10002, Україна, Житомирська область, Житомир, ВУЛИЦЯ ФЕЩЕНКА-ЧОПІВСЬКОГО , будинок 24/4.

3. 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.

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.*