

КНП "БРОВАРСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ"

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, та його очікуваної вартості по закупівлі: «За кодом СРV за ДК 021:2015:33600000-6 "Фармацевтична продукція" (МНН: Ceftazidime, Ceftriaxone, Cefotaxime, Levofloxacin, Linezolid, Ciprofloxacin, Cefazolin, Amikacin, Electrolytes, Drotaverine, Isosorbide dinitrate, Carvedilol, Omeprazole, Norepinephrine, Oxytocin)»

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 №1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 1 серпня 2013 № 631 і від 11 жовтня 2016 № 710»

Ідентифікатор закупівлі: UA-2022-11-17-004123-a

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

№	Назва	КОД ДК	МНН	одиниця виміру	кількість
1	ЦЕФТАЗИДИМ порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі	ДК 021:2015 : 33651300-1	Ceftazidime	фл	1200
2	ЦЕФТРИАКСОН, порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконі; 1 флакон із порошком у пачці	ДК 021:2015 : 33651100-9	Ceftriaxone	фл	20000
3	ЦЕФОТАКСИМ порошок для розчину для ін'єкцій 1,0 г №5	ДК 021:2015 : 33651100-9	Cefotaxime	уп	500
4	ЛЕВОФЛОКСАЦИН, розчин для інфузій 5 мг/мл по 100 мл у флаконі №1	ДК 021:2015 : 33651300-1	Levofloxacin	фл	2000
5	ІНФУЗОЛІД® розчин для інфузій, 2 мг/мл по 300 мл у пакеті полімерному, поміщеному у пакет з металізованим покриттям	ДК 021:2015 : 33692100-8	Linezolid	пакет	100
6	ЦИПРОФЛОКСАЦИН-НОВОФАРМ	ДК 021:2015 : 33692100-8	Ciprofloxacin	фл	8000

	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у пляшках №1				
7	ЦЕФАЗОЛІН КОМБІ порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі	ДК 021:2015 : 33651300-1	Cefazolin	фл	1000
8	АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 1 ампулі в однобічному блистері	ДК 021:2015 : 33651300-1	Amikacin	фл	500
9	Рінгер розчин для інфузій 200мл №1	ДК 021:2015 : 33692100-8	Electrolytes	фл	2000
10	Рінгер розчин для інфузій 500,0 №1	ДК 021:2015 : 33692100-8	Electrolytes	пакет	2000
11	РІНГЕРА РОЗЧИН, розчин для інфузій по 400 мл №1	ДК 021:2015 : 33692100-8	Electrolytes	фл	3000
12	ДРОТАВЕРИН, розчин для ін'єкцій, 20мг/мл по 2мл №5	ДК 021:2015 : 33612000-3	Drotaverine	уп	400
13	ІЗО-МІК®, концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, по 10 мл в ампулі №10	ДК 021:2015 : 33622100-7	Isosorbide dinitrate	фл	80
14	Карведилол-КВ, таблетки 12,5 мг №30	ДК 021:2015 : 33622600-2	Carvedilol	уп	20
15	Карведилол-КВ, таблетки 25 мг №30	ДК 021:2015 : 33622600-2	Carvedilol	уп	20
16	ОМЕПРАЗОЛ порошок для розчину для інфузій по 40 мг; по 1 флакону в пачці	ДК 021:2015 : 33611000-6	Omeprazole	фл	1000
17	НОРАДРЕНАЛІНУ ТАРТРАТ АГЕТАН 2 МГ/МЛ (БЕЗ СУЛЬФІТІВ)	ДК 021:2015 : 33622100-7	Norepinephrine	уп	15

	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 4 мл у ампулі з маркуванням українською мовою №10				
18	НОРАДРЕНАЛІНУ ТАРТРАТ АГЕТАН 2 МГ/МЛ (БЕЗ СУЛЬФІТІВ) концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 8 мл у ампулі з маркуванням українською мовою №10	ДК 021:2015 : 33622100-7	Norepinephrine	уп	15
19	ОКСИТОЦИН розчин для ін'єкцій, 5 МО/мл, по 1 мл в ампулі №10	ДК 021:2015 : 33642000-2	Oxytocin	уп	20

Учасники заповнюють та надають у складі пропозиції таблицю відповідності запропонованих лікарських засобів всім встановленим Замовником вимогам.

Примітка: У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником:

1. Строк придатності товару, що є предметом закупівлі на момент поставки замовнику повинен становити не менше 80%. **Надати гарантійний лист.**

2. Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна бути підтверджена наступними документами:

2.1. Запропоновані учасником товари повинні бути зареєстровані в Україні та/або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Ця вимога засвідчується:

2.1.1. Копією реєстраційного посвідчення (свідоцтва про державну реєстрацію) (у разі якщо товар підлягає реєстрації, якщо товар не підлягає реєстрації, необхідно надати лист пояснення з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням ненадання посвідчення/свідоцтва):

- У разі, якщо до закінчення строку дії реєстраційного посвідчення залишається менше 90 днів учасник повинен надати лист МОЗ України або його копію про факт подання заяви на перереєстрацію;

- У разі, якщо до закінчення строку дії реєстраційного посвідчення залишається від 90 днів до одного року учасник у складі тендерної пропозиції конкурсних торгів повинен надати гарантійний лист заявника (у тлумаченні пункту 3 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376) або його копію про те, що до МОЗ України буде подано заяву про перереєстрацію у встановлені законодавством строки;

- У разі, якщо заявник не є виробником, необхідно надати документи, що підтверджують повноваження заявника на здійснення перереєстрації лікарського засобу.

2.1.2. **Гарантійний лист** щодо надання копій сертифікатів відповідності або якості виробника та інструкцій із використання, переведених на українську мову (якщо товар іноземного виробництва) при поставці товару;

2.1.3. **Пояснювальну записку**, яка має містити найменування запропонованого товару, країну походження запропонованого товару, виробника, номер реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, дату закінчення строку дії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб ціну, задекларовану або заявлену до декларування у відповідності до постанови КМУ від 02.07.2014 № 240 «Про референтне ціноутворення на лікарські засоби та вироби медичного призначення» (зі змінами), дату і номер наказу МОЗ України про декларування зміни оптово-відпускної ціни на лікарський засіб (**приклад оформлення наведений нижче**)*;

3. У разі, коли у Додатку 1 у якості вимог до предмета закупівлі зазначено вказівку на виробника товару чи матеріалу або його складових, торгову марку, комерційне найменування, то Учасник має право за власним вибором пропонувати на торги зазначений товар, або його еквівалент. Якщо Учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент) ніж передбачений цією документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за усіма показниками.

4. У зв'язку з воєнним станом та бойовими діями в Україні, Учасники, (в т.ч. припинення сполучення с іноземними державами), Учасники, які пропонують лікарські препарати іноземного виробництва у складі своєї пропозиції зобов'язані надати оригінал гарантійного листа виробника або заявника (представника, представництва, філії виробника або заявника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки предмета закупівлі у кількості, відповідної якості та з відповідними строками придатності, строками поставки, визначеними цією документацією та пропозицією учасника торгів.

Гарантійний лист повинен включати ідентифікатор закупівлі (номер оголошення) оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника згідно оголошення.

5. Копію ліцензії або документа дозвільного характеру (у разі їх наявності) на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законом.

6. Всі лікарські засоби повинні мати інструкцію з використання препарату, викладену українською мовою та затверджену належним чином.

Примітка: ні форма випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінена під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання «або еквіваленту» стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.

Пояснювальна записка*

№	Найменування лікарського засобу за МНН	Торгова назва лікарського засобу	Країна походження, виробник	Номер реєстраційного посвідчення на лікарський засіб	Дата закінчення строку дії реєстраційного посвідчення	Ціна, задекларована на сайті МОЗ	Ціна, заявлена до декларування	Дата і номер наказу МОЗ України про декларування зміни оптово-відпускної ціни
1		2	3	4	5	6	7	8

Товар повинен постачатися транспортом постачальника та за рахунок постачальника.

Термін поставки - 5 робочих днів з моменту заявки Замовника.

Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

При визначенні очікуваної вартості закупівлі враховувалась інформація про ціни на товари, що міститься в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах виробників та постачальників відповідної продукції.

Очікувана вартість закупівлі складає: 1 530 000, 00 грн. (Один мільйон п'ятсот тридцять тисяч гривень 00 копійок) з ПДВ.