

КНП "БРОВАРСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ"

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, та його очікуваної вартості по закупівлі: «Лікарські засоби для лікування хворих з методом гемодіалізу за кодом CPV за ДК 021:2015:33600000-6 – Фармацевтична продукція (МНН: Darbepoetin alfa)»

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-2023-05-05-007086-a

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

№ з/п	Найменування товару (або еквівалент)	МНН	Одиниці виміру	Кількість
1	АРАНЕСП розчин для інекції, 25мкг/мл; по 0,4мл у попередньо наповненому шприці №1	Darbepoetin alfa	упаковка	400
2	АРАНЕСП розчин для інекції, 100мкг/мл; по 0,3мл у попередньо наповненому шприці №1	Darbepoetin alfa	упаковка	300

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).

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 еквівалент» стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.

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 75% у разі, якщо залишковий термін придатності товару на момент поставки становить менше 75% від загального строку придатності, поставка такого товару може здійснюватися за погодженням замовника. **Надати гарантійний лист** від виробника товару чи уповноваженого ним представника щодо терміну придатності товару, лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів.

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

2.1. Запропоновані учасником товари (чи сировини, з яких вони виготовлені) повинні бути зареєстровані в Україні та/або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до чинного законодавства України. Учасник має надати гарантійний лист.

Копія реєстраційного посвідчення на запропонований лікарський засіб та копії сертифікатів якості надаються на кожну окрему партію товару при поставці (надати гарантійні листи).

2.2. Надати Гарантійний лист щодо надання інструкції із використання (якщо товар не потребує інструкцій, необхідно надати лист пояснення з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням ненадання інструкції), переведених на українську мову (якщо товар іноземного виробництва) при поставці товару.

2.3. **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. Міжнародна назва, дозування, форма випуску препаратів повинні відповідати таким, що вказані в медико-технічних вимогах (надати гарантійний лист).

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. Товар повинен постачатися транспортом постачальника та за рахунок постачальника.

6. Термін поставки - 5 робочих днів з моменту заявки Замовника.

7. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

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/референтна ціна	Ціна, заявлена до декларування	Дата і номер наказу МОЗ України про декларування зміни оптово-відпускної ціни/реєстру референтних цін
	1	2	3	4	5	6	7	8

Розрахунок потреби: на виконання вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (зі змінами) очікувана вартість визначена методом моніторингу ринкових цін 28.04.2023р.

Розмір бюджетного призначення та/або очікувана вартість предмета закупівлі: 846 000,00 грн. (Вісімсот сорок шість тисяч гривень 00 копійок) з ПДВ.