

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

Підстава для публікації обґрунтування:

постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 р. №1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 01.08.2013 р. №631 і від 11.10.2016 р. №710», постанова Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р. №710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» зі змінами від 05.01.2021 р. , постанова Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178

Замовник: КНП «Дитяча клінічна лікарня Святої Зінаїди» СМР, код ЄДРПОУ 02000334, місцезнаходження: вул. Троїцька, 28, м. Суми, 40022, тел. (0542) 659-004, smdkl_ek@ukr.net

Вид процедури закупівлі: відкриті торги з особливостями.

Ідентифікатор закупівлі: UA-2022-11-16-011115-a

Предмет закупівлі: код ДК 021:2015: 33600000-6: Фармацевтична продукція

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі:

| № п/п | Міжнародна непатентована назва | Торгівельна назва | Форма випуску, дозування, кількість в упаковці | Одиниця виміру | Кількість | Ціна за од. | сума |
|-------|---------------------------------|-----------------------|--|----------------|-----------|-------------|------|
| 1 | Metamizole sodium | Анальгін | роз для ін 50мг/мл №10 | упак | 400 | | |
| 2 | CHLORPROMAZINE | Аміназин | р-н для ін'єкцій 25мг/мл по 2мл в ампулах № 10 | упак | 2 | | |
| 3 | Atropine | Атропін | розчин д/ін 1% 1мл №10 | упак | 40 | | |
| 4 | AMIKACINUM | Аміцил ліофіл. | д/р-на д/ін. 0,25 г фл. | упак | 40 | | |
| 5 | AMIKACINUM | Аміцил ліофіл. | д/р-на д/ін. 0,5 г фл. | упак | 200 | | |
| 6 | AMIKACINUM | Аміцил | ліофіл. д/р-на д/ін. 1,0 г фл. | упак | 100 | | |
| 7 | Menadione | Вікасол | р-н для ін'єкцій 10мг/мл по 1мл в ампулах № 10 | упак | 4 | | |
| 8 | Salbutamo | Вентолін™ небули | р-н д/інг. 2,5 мг небули 2,5 мл, №40 | упак | 4 | | |
| 9 | Electrolytes with carbohydrates | Глюкоза | р-н д/ін. 40 % амп. 20 мл, №10 | упак | 10 | | |
| 10 | Diclofenac | Диклофенак натрію | р-н д/ін'єк., по 3 мл №5 | упак | 4 | | |
| 11 | Dopamine | Дофамін конц. | д/р-на д/інф. 40 мг/мл амп. 5 мл, в коробці, №10 | упак | 2 | | |
| 12 | Theophylline | Еуфілін | амп 2%5,0 №10 | упак | 100 | | |
| 13 | Sodium tetradecyl sulfate | Натрію тіосульфат 30% | р-н для інєкц. 300мг/мл №10 | упак | 2 | | |
| 14 | Sodium chloride | Натрію хлорид 0,9% | р-н д/інф. 1000 мл | фл | 40 | | |

| | | | | | | | |
|----|--------------------------------------|--|---|------|-----|--|--|
| 15 | Sodium chloride | Натрію хлорид 0,9% | р-н д/інф. 3000 мл | фл | 40 | | |
| 16 | Drotaverine | Но-шпа | р-н д/ін'єк.,20 мг/мл № 5x5 | упак | 40 | | |
| 17 | Omeprazole | Омепразол | 40 мг фл №1 | упак | 4 | | |
| 18 | PAPAVERINUM | Папаверин | р-н д/ін'єк.,по 2мл №10 | упак | 400 | | |
| 19 | Budesonide | ПУЛЬМІКОРТ | суспензія для розпилення, 0,5 мг/мл; по 2 мл у контейнері; №20 | упак | 6 | | |
| 20 | Electrolytes | Стерофундин ISO | розчин для інфузій по 500 мл у поліетиленовому контейнері; по 10 контейнерів у картонній коробці | упак | 10 | | |
| 21 | Fenoterol and ipratropium bromide | Фрівей комбі | розчин для інгаляцій, по 20 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці | упак | 10 | | |
| 22 | Chloropyramine | Хлоропіраміну гідрохлорид | р-н для ін'єкцій 20 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5 | упак | 20 | | |
| 23 | Cefuroxime | Цефураксим | пор. д/р-на д/ін. 0,75 г фл., №1 | упак | 400 | | |
| 24 | Cefuroxime | Цефураксим | пор. д/р-на д/ін. 1,5 г фл., №1 | упак | 400 | | |
| 25 | Rabies immunoglobulin | Імуноглобулін антирабічний (кінський) № 5 по 5 мл | розчин для ін'єкцій 150 МО/мл ампула 5 мл.№5 | упак | 5 | | |
| | | | | | | | |

У цій документації всі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «... «або еквівалент»».

- Лікарські засоби мають бути зареєстровані в Україні повинні входити до переліку лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які мають закуповувати заклади та установи охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та міського бюджетів.
- Ціни повинні відповідати реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби відповідно до вимог Постанови КМУ від 02.07.2014 р. №240 та Наказу МОЗ України від 18.08.2014р. №574, а також Постанови КМУ від 17.10.2008р. №955 зі змінами.
- Учасник повинен мати право на провадження діяльності з оптової або роздрібною торгівлі лікарськими засобами або з виготовлення, придбання, зберігання, перевезення, реалізації (відпуску), використання.
- Дозування, форма випуску, концентрація повинні відповідати заявленому переліку.
- 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.
- Предмет закупівлі (продукція, тара, пакування, транспортування, послуги, роботи і т.п.) не повинні завдавати шкоди навколишньому середовищу та передбачати заходи щодо захисту довкілля.

- В складі пропозиції надати розрахунок пропозиції та інформацію щодо країни виробництва товару.

Постачання товару:

- поставки товару буде здійснюватися за заявками замовника протягом строку визначеного в договорі;
- поставка товару здійснюється автотранспортом постачальника.
- при поставці товару повинна дотримуватись цілісність стандартної упаковки з необхідними реквізитами виробника
- товар приймається лише за наявності сертифікату якості з мокрою печаткою, свідоцтво про державну реєстрацію засобу або декларація про відповідність, висновок про якість імпортованого лікарського засобу.
- Товар повинен мати інструкцію з використання препарату, викладену українською мовою та затверджену належним чином
- при виявленні Замовником дефектів упаковки товару, простроченого терміну придатності товару, будь-чого іншого, що може якимось чином вплинути на якісні характеристики товару – Постачальник повинен замінити товар в кількості вказаній згідно специфікації.
- закупівля здійснюється за заявкою Замовника, де зазначається найменування та кількість Товару, та термін відвантаження. Заявка направляється Замовником у будь-якій йому доступній формі (письмово, факсом, електронною поштою, тощо)

Розділ II.

Документи, які учасник повинен надати для підтвердження технічних та якісних характеристик предмета закупівлі при подачі тендерної пропозиції по лоту 1 та лоту 2 (сканований в форматі PortableDocumentFormat):

1.1. 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.**

1.2. Гарантійний лист, щодо строку придатності товару, який на момент поставки складатиме залишковий термін зберігання не менше 80%. Якщо кількість становить або перевищує 400 одиниць виміру – надати оригінал гарантійного листа виробника(ів) (представника, представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, уповноваженого на це виробником), заявника державної реєстрації лікарського засобу, яким підтверджується можливість поставки предмета закупівлі з відповідними термінами придатності, визначеними цією тендерною документацією та тендерною пропозицією учасника торгів (з наданням підтверджуючих документів щодо таких повноважень для представника, представництва, філії виробника. Гарантійний лист повинен включати: назву замовника, назву учасника, номер закупівлі та кількість товару.

1.3. Гарантійний лист, щодо належних умов зберігання та транспортування згідно інструкції застосування.

1.4. Гарантійний лист, щодо сертифікату відповідності (якості) будуть надані на кожну поставлену партію товару.

1.5. Гарантійний лист, щодо інструкції з використання (методичні вказівки) українською мовою – наявні та будуть надані на кожну поставлену партію товару.

В разі, якщо учасник пропонує еквівалент товару – він повинен надати документи, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у даних технічних, якісних та кількісних характеристиках

Очікувана вартість предмета закупівлі

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснювалось на підставі даних ринку, а саме загальнодоступної інформації щодо цін та асортименту товарів, яка міститься у відкритих джерелах (у тому числі на сайтах виробників та/або постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торговельних майданчиках, в електронних каталогах, в електронній системі закупівель "Prozorro" та на аналогічних торговельних електронних майданчиках на момент вивчення ринку з урахуванням «Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі», затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України № 275 від 18.02.2020 р.

За попередніми розрахунками очікувана вартість закупівлі складає **214000,00 грн (двісті чотирнадцять тисяч гривень 00 коп.) з урахуванням ПДВ.**