

ОБГРУНТУВАННЯ

Відкриті торги з особливостями

ДК 021-2015 (CPV) 33600000-6 - Фармацевтична продукція
Ідентифікатор закупівлі **UA-2023-09-29-001614-a****Очікувана вартість закупівлі : 276 000,00 грн. з ПДВ****ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ
ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ****ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція**

№ з/п	Найменування товару, код відповідного класифікатору предмету закупівлі	Міжнародна непатентована назва, код АТХ	Одиниця виміру	К-сть.	Відповідність медико-технічним вимогам
1.	Карбарутин р-н д/ін. 3 мл амп. №10, ДК 021:2015: 33661700-8	Troxeutin, combinations, C05CA54	упаковка	75	
2.	Біфрен капс. 250мг №20, ДК 021:2015:33661700-8	Phenibut, N06BX	упаковка	10	
3.	L-лізину есцинат р-н д/ін. 1 мг/мл амп. 5 мл №10, ДК 021:2015:33632100-0	Mono, C05C X	упаковка	30	
4.	Ліра р-н д/ін. 1000 мг/4 мл амп. 4 мл №10, ДК 021:2015:33661700-8	Citicoline, N06B X06	упаковка	30	
5.	Мекс р-н д/ін. 50 мг/мл амп. 2 мл №10, ДК 021:2015: 33632100-0	Mexidol, N07XX	упаковка	50	
6.	Мелоксикам р-н д/ін. 15 мг/1,5 мл амп. 1,5 мл №5, ДК 021:2015: 33632100-0	Meloxicam, M01AC06	упаковка	50	
7.	Мільгама 2мл№10. ДК 021:2015:33622100-7	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12, A11DB	упаковка	25	

8.	Плазмовен р-н д/інф. 500мл фл.№1, ДК 021:2015:33621000-9	Sodium Chloride Electrolytes (Натрію хлорид, калію хлорид, магнію хлорид гексагідрат, кальцію хлорид дигідрат, натрію ацетат тригідрат, L яблучна кислота), B05BB01	флаконт	5	
9.	Галара капс. 75мг №14, 021:2015:33661300-4	Pregabalin, N03AX16	упаковка	50	
10.	Гідазепам ІС табл. 0,05 г №10, ДК 021:2015: 33661500-0	Hydazepam, N05BA	упаковка	30	
11.	Тіонекс р-н д/ін. 2 мг/мл амп. 2 мл №6, ДК 021:2015:33661100-2	Thiocolchicoside, M03B X05	упаковка	50	
12.	Діаліпон турбо р-н д/іф. 1,2% по 50 мл №10 фл., ДК 021:2015: 33612000-3	Thioctic acid, A16A X01	упаковка	30	
13.	Амброксол табл. 30мг №20, ДК 021:2015: 33674000-5	Ambroxol, R05CB06	упаковка	20	
14.	Септефрил табл. 0,2 мг №40, ДК 021:2015: 33675000-2	Decametoxin, R02AA20	упаковка	20	
15.	Вітаксон р-н д/ін. амп. 2 мл №5, ДК 021:2015: 33622100-7	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12, A11DB	упаковка	10	
16.	Токката р-н д/ін амп. 1мл №5, ДК 021:2015: 33661100-2	Comb drug, M03BX04	упаковка	20	
17.	Пентоксифілін р-н д/ін. 20мг/мл амп. 5мл №10, ДК 021:2015: 33621100-0	Pentoxifylline, C04A D03	упаковка	10	

2. Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі:

Для підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару медико-технічним

вимогам Замовника, у складі тендерної пропозиції необхідно надати вказані документи, а також зазначити Так/Ні у наведеній нижче таблиці, завіреної підписом та печаткою* Учасника.

Інформація про медико-технічні вимоги до предмету закупівлі

№ п/п	Вимоги	Відповідність вимогам (зазначити Так/Ні)
1.	Запропоновані Учасником лікарські засоби повинні бути належним чином зареєстровані в Україні та дозволені до застосування у медичній практиці. Для підтвердження зазначеної вимоги, учасникам у складі своїх тендерних пропозицій необхідно надати гарантійний лист, що товар при поставці буде супроводжуватися реєстраційними посвідченнями на лікарські засоби або іншими документами щодо підтвердження реєстрації, передбаченими чинним законодавством України (завіреними підписом і печаткою* учасника)	
2.	Надати гарантійний лист, що термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати не менш, ніж 80% від визначеного виробником для даної продукції (завіреним підписом і печаткою* учасника)	
3.	Ціни на лікарські засоби, які пропонуються для закупівлі, повинні надаватися відповідно до Постанови Кабінету Міністрів України від 17.10.2008р. № 955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби». (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завіреним печаткою*) .	
4.	Лікарські засоби повинні супроводжуватись інструкцією з їх застосування при поставці товару .	
5.	При поставці товару на кожну серію лікарського засобу надавати сертифікати якості виробника, завірени мокрою печаткою* постачальника .	
6.	При транспортуванні лікарських засобів дотримуватись температурного режиму , вказаного на упаковці виробника. (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завіреним печаткою*) .	
7.	Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).	
8.	При формуванні ціни Постачальник повинен керуватися вимогами чинного законодавства.	
9.	Поставка товару здійснюється щоденно в робочі дні згідно поданих вимог. (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завіреним печаткою*) .	
10.	Можливість здійснення термінової поставки (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завіреним печаткою*) .	
11.	Поставка товару здійснюється автотранспортом постачальника, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами, затвердженими з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування, та за рахунок постачальника згідно вимог чинного законодавства.	
12.	З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з потрібними строками придатності, Учасник повинен надати : - Оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки предмету закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника торгів. <u>Гарантійний лист повинен включати: повну назву учасника, назву предмету закупівлі, одиницю виміру, кількість та повинен адресуватися замовнику торгів.</u> Вимога стосується позицій медико-технічної специфікації №п/п: 8,13,14,17.	
13.	Форма випуску, дозування, вміст упаковки повинні відповідати такій, що вказана в тендерній документації.	

14.	Якість товару повинна відповідати діючим на території України державним стандартам, кожна партія підтверджується сертифікатами якості виробника та в установленому порядку висновками якості в разі поставки товару іноземного виробництва та ін. (копії додаються при постачанні) завірені печаткою постачальника. Надати лист від Учасника.	
15.	Гарантійний лист від Учасника, що товар за предметом закупівлі, запропонований учасником у складі пропозиції, не ввезений на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації.	
16.	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 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.	

17. Учасник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування товару в заклади охорони здоров'я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності товарів, а саме: відповідно до п.5.3.1 наказу МОЗ України від 16.12.2003р №584 «Про затвердження Правил зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах» - супровідним документом (копія реєстраційного посвідчення, або копія сертифікату про державну реєстрацію; копія сертифікату якості кожної серії лікарського засобу) щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви виробника лікарського засобу, а також рахунок-фактуру та видаткову накладну в 3 екземплярах. Відповідно розділу 2 частини 3 пункту 3 наказу МОЗ України від 29.09.2014р №677 «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібною торгівлі» кожна серія лікарського засобу повинна супроводжуватися копіями сертифікату якості серії лікарського засобу, що видається виробником (для імпортованих лікарських засобів - імпортером (виробником або особою, що представляє виробника лікарських засобів на території України)), висновку про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (для лікарських засобів іноземного виробництва), завіреними печаткою останнього постачальника (не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством), копії свідоцтва про державну реєстрацію лікарського засобу. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів з дотриманням умов «холодового ланцюга». Учасник надає сертифікати, свідоцтва під час поставки товару замовнику з суворим дотриманням строків самої поставки.

18. У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

3. Порядок здійснення оплати.

Розрахунки проводяться шляхом перерахування грошових коштів на розрахунковий рахунок Постачальника. Замовник розраховується за поставлений товар на умовах відстрочки платежу на термін до 30 банківських днів. У разі затримки бюджетного фінансування розрахунок за поставлений товар здійснюється протягом 7 банківських днів з дня отримання Замовником бюджетного фінансування закупівлі на свій реєстраційний рахунок та/або можливості здійснити платежі, на реєстраційний рахунок Учасника. Усі розрахунки проводяться у безготівковому вигляді за формою платіжного доручення. Оплата здійснюється на підставі накладної та рахунку-фактури.

4. Умови поставки.

Місце поставки товару: Полтавська область, м.Миргород, вул.Українська, 60 (за заявкою Замовника).

Термін поставки: протягом 5 календарних днів з моменту подання заявки Замо