

## ОБГРУНТУВАННЯ

Відкриті торги з особливостями

ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція

Ідентифікатор закупівлі UA-2024-01-16-002007-а

Очікувана вартість закупівлі обрахована шляхом самостійного моніторингу як середнє значення вартості предмета закупівлі в Полтавській області і становить **40 000,00 грн.**

### ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція

Учасник повинен поставити та передати у власність Покупця товар відповідно до технічних, якісних та кількісних характеристик предмету закупівлі.

№ з/п	Найменування товару, код відповідного класифікатору предмету закупівлі	Міжнародна непатентована назва, код АТХ	Одиниця виміру	К-сть.
1.	Вітаксон р-н д/ін. 2мл амп. №5, ДК 021:2015: 33622100-7	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12, A11DB	упак	30
2.	Новокаїн р-н д/ін. 20мг/мл 2мл амп. №10, ДК 021:2015:33661100-2	Procaine, N01BA02	упак	20
3.	Нохшаверин р-н д/ін. 20мг/мл 2мл амп. №5, ДК 021:2015: 33632100-0	Drotaverine, A03AD02	упак	10
4.	Риназолін спреї назальний 0,5мг/мл 10мл, ДК 021:2015:3367400-0	Oxymetazoline, R01AA05	фл	10
5.	Кейвер р-н д/ін. 50 мг / 2 мл амп. 2 мл №10 ДК 021:2015: 33632100-0	Dexketoprofen, M01AE17	упак	5

6.	Амлодипін табл. 10мг №30, ДК 021:2015: 33622200-8	Amlodipine, C08CA01	упак	10
7.	Димексид р-н д/зовн. застос. 50мл, ДК 021:2015: 33632100-0	Dimethylsulfoxide, M02AX03	фл	5
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	упак	2
9.	Метоклопрамід р-н д/ін. 5мг/мл 2мл №10, ДК 021:2015:33612000- 3	Metoclopramide, A03FA01	упак	2
10.	Реосорбілакт р-н д/інф. 200мл, ДК 021:2015:33612000- 3	Comb drug, B05BB04	фл	20
11.	Папаверин р-н д/ін. 20мг/мл 2мл амп. №10, ДК 021:2015:33622200- 8	Papaverine, A03AD01	упак	10
12.	Платифілін р-н д/ін. 2мг/мл 1мл амп. №10, ДК 021:2015: 33632100-0	Platyphylline, A03AX	упак	5
13.	Артифрин р-н д/ін. 1,7мл №50, ДК 021:2015: 33612000-3	Articaine, combinations, N01B B58	упак	1

14.	Аспаркам р-н д/ін. 5мл амп. №10, ДК 021:2015: 33622100-7	Potassium and magnesium aspartate, A12CC30	упак	10
15.	Евкалипта настойка 25мл, ДК 021:2015: 33673000-8	Eucalyptus, R02A A20	фл	200
16.	Корглікон р-н д/ін. 0,06% 1мл амп. №10, ДК 021:2015: 33622100-7	Mono, C01AX	упак	3
17.	Еналаприл табл. 10мг №20, ДК 021:2015: 33622200-8	Enalapril, C09AA02	упак	5
18.	Мелоксикам р-н д/ін. 15мг/1,5мл 1,5мл амп. №5, ДК 021:2015: 33632100-0	Meloxicam, M01AC06	упак	20

### Вимоги

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 (завірені підписом і печаткою\* учасника)**

**Надати гарантійний лист, що термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати не менш, ніж 80% від визначеного виробником для даної продукції (завірений підписом і печаткою\* учасника)**

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 завірений печаткою\*)**.

Лікарські засоби повинні супроводжуватись **інструкцією з їх застосування при поставці товару**.

При поставці товару на кожну серію лікарського засобу **надавати сертифікати якості виробника, завірені мокрою печаткою\* постачальника**.

При транспортуванні лікарських засобів **дотримуватись температурного режиму**, вказаного на упаковці виробника. **(Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою\*)**.

Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).

При формуванні ціни Постачальник повинен керуватися вимогами чинного законодавства.
Поставка товару здійснюється щоденно в робочі дні згідно поданих вимог. <b>(Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою*).</b>
Можливість здійснення термінової поставки <b>(Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою*).</b>
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.
З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з потрібними строками придатності, <b>Учасник повинен надати :</b> - 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: 2,8,9,12,17.
Форма випуску, дозування, вміст упаковки повинні відповідати такій, що вказана в тендерній документації.
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.
товар за предметом закупівлі, запропонований учасником у складі пропозиції, не ввезений на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації.
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.
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 сертифіката 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 сертифіката 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.
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.