

Балтський психоневрологічний будинок-інтернат

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

(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, його категорія:

Балтський психоневрологічний будинок-інтернат, Одеська область, м. Балта, вул. Володимирська, 2 код ЄДРПОУ 03189073, категорія замовника: відповідно до п.3 ч.1 ст.2 Закону України "Про публічні закупівлі"

Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):

Предмет закупівлі: Медикаменти за ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями
Ідентифікатор закупівлі: UA-2025-02-19-004278-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
188550,00 грн з ПДВ

Список медикаментів, запланованих для закупівлі

№ з/п	Найменування товару	Міжнародна непатентована назва	Одиниця виміру	Кількість	Відповідність медико-технічним вимогам
1.	Алое екстракт рідкий екстракт рід. д/ін. 1 мл амп. №10	Aloe	уп	5	
2.	Дибазол р-н д/ін. 10 мг/мл 5 мл амп. №10	Bendazol	уп	3	
3.	Кокарбоксилази гідрохлорид р-н д/ін. 50 мг/2 мл амп. №10	Cocarboxylase	уп	5	

4.	Кордіамін р-н д/ін. 250 мг/мл 2 мл амп. №10	Nikethamide	уп	5	
5.	Левофлоксацин р-н д/інф. 5 мг/мл 100 мл	Levofloxacin	фл	100	
6.	Натрію хлорид р-н д/інф. 9 мг/мл 200 мл	Sodium chloride	фл	100	
7.	Новокаїн р-н д/ін. 2 % 2 мл амп. №10	Procaine	уп	2	
8.	Аскорбінова кислота р-н д/ін. 50 мг/мл 1 мл амп. №10		уп	30	
9.	Аміназин табл. 100 мг №10	Chlorpromazine	уп	350	
10.	Вальпроком 500 хроно табл. в/плів. обол., прол./д. №60	Valproic acid	уп	100	
11.	Гідазепам ІС табл. 0.02 г №20	Hydazepam	уп	250	
12.	Вікасол р-н д/ін. 10 мг/мл 1 мл амп. №10	Menadione	уп	2	
13.	Піколакс табл. 7.5 мг №10	Sodium picosulfate	уп	20	
14.	Фурацилін табл. 20 мг №20	Nitrofuraz	уп	5	
15.	Нітроксолін табл. 50 мг №50	Nitroxoline	уп	5	

16.	Німід форте табл. №100	Comb drug	уп	1	
17.	Лактовіт форте капс. №28	Lactic acid producing organisms, combinations	уп	16	
18.	Квайт табл. №20	Comb drug	уп	80	
19.	Бісакодил табл. 5 мг №30	Bisacodyl	уп	150	
20.	Беластезин табл. №10	Comb drug	уп	3	
21.	Антраль табл. 0.2 г №30	Antral*	уп	2	
22.	Преднізолон табл. 5 мг №40	Prednisolone	уп	8	
23.	Вазелінова олія 50 мл	Vaseline*	фл	100	
24.	Диклофенак гель 1 % 40 г	Diclofenac	уп	6	
25.	Димексид рідина д/зовн. заст. 50 мл	Dimethyl sulfoxide	фл	5	
26.	Спирт камфорний р- н д/зовн. заст., спирт. 10 % 40 мл	Camphora	фл	200	
27.	Клотримазол мазь 1 % 25 г туба	Clotrimazole	уп	50	

28.	Левомеколь мазь 40 г туба	Comb drug	уп	50	
29.	Меновазин рн д/зовн. заст., спирт. 40 мл	Comb drug	фл	80	
30.	Мірамістин мазь 5 мг/г 30 г туба	Myramistin*	уп	5	
31.	Обліпихова олія 50 мл	Hippophae rhamnoides	фл	60	
32.	Солодки кореня сироп 100 г	Glycyrrhiza**	фл	10	
33.	Алмагель суспензія оп. 170 мл	Ordinary salt combinations	фл	10	
34.	Сульфацил краплі оч. 200 мг/мл 10 мл	Sulfacetamide	фл	10	
35.	Фукорцин р-н н/ш 25 мл	Comb drug	фл	5	
	ВСЬОГО				188 539, 82919

Інформація про медико-технічні вимоги до предмету закупівлі

№ п/п	Вимоги	Відповідність вимогам (вказати 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 (завірені 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 (завірений 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 завірений 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, завірені мокрою печаткою* постачальника .	
6.	При транспортуванні лікарських засобів дотримуватись температурного режиму , вказаного на упаковці виробника. (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений 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 завірений печаткою*) .	
10.	Можливість здійснення термінової поставки (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений 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. Поставка товару повинна бути виконана протягом 3-х робочих днів з дня усної або письмової заявки Замовника. Постачання та передача товару здійснюється в присутності особи, якій надано повноваження на право підпису (печатки)(згідно ТД), а саме особа, яка підписує Договір та специфікації. (Надати гарантійний лист.)	
12.	Форма випуску, дозування, вміст упаковки повинні відповідати такій, що вказана в тендерній документації.	
13.	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.	
14.	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.	
15.	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.	
16.	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 роздрібної 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 свідоцтв 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.	
17.	У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, пропозиція конкурсних торгів не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.	