

# 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-2026-04-14-006794-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:**  
**337 700,00 грн з ПДВ**

## Список медикаментів, запланованих для закупівлі

п/п	Назва лікарського засобу	МНН	Форма випуску	К-сть
1	АЛОЕ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ-ДАРНИЦЯ, екстракт рідкий для ін'єкцій по 1 мл в ампулі №10	Aloe	паков	10
2	ДИБАЗОЛ-ДАРНИЦЯ, розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл в ампулі №10	Bendazol*	паков	3
3	КОКАРБОКСИЛАЗИ ГІДРОХЛОРИД, розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулах №10	Cocarboxylase	паков	5
4	КОРДІАМІН-ЗДОРОВ'Я, розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл, по 2 мл в ампулі, №10	Nikethamide	паков	5
5	НОВОКАЇН, розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 200 мл у пляшках	Procaine	флак	10
6	РЕОСОРБЛАКТ®, розчин для інфузій по 200 мл у пляшках скляних	Electrolytes in combination with other drugs	флак	10
7	АМІНАЗИН-ЗДОРОВ'Я, таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг, №10	Chlorpromazine	паков	350

8	АМІНАЗИН-ЗДОРОВ'Я, таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг, №20	Chlorpromazine	паков	150
9	ГІДАЗЕПАМ ІС®таблетки по 0,02 г №20	Hydazepam	паков	600
10	КЛОПКСОЛ ДЕПО, розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 1 мл в ампулі №10	Zuclopenthixol	паков	40
11	МЕЗАТОН, розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулі №10	Phenylephrine	паков	1
12	ФУРАЦИЛІН® таблетки для розчину по 20 мг № 20	Nitrofurals	паков	5
13	НІТРОКСОЛІН, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг №50	Nitroxoline	паков	1
14	ЛАКТОВІТ ФОРТЕ, капсули тверді желатинові 120 млн спор/1,5 мг/15 мг № 28	Lactic acid producing organisms, combinations	паков	5
15	КВАЙТ® ЗАСПОКІЙЛИВИЙ, таблетка, вкрита плівковою оболонкою по 125 мг/112,5 мг/80 мг № 20	Comb drug	паков	80
16	БІСАКОДИЛ-ДАРНИЦЯ, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 5 мг №30	Bisacodyl	паков	100
17	АЗИЦИН®, капсули по 250 мг №6	Azithromycin	паков	15
18	ВАЗЕЛІНОВЕ МАСЛО, по 50 мл у флаконі № 1	Vaseline*	флак	250
19	СПИРТ КАМФОРНИЙ, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 % по 40 мл у флаконі	Camphora	флак	300
20	КЛОТРИМАЗОЛ, мазь 1 %, по 25 г у тубі, по 1 тубі у пачці з картону	Clotrimazole	паков	110
21	МЕНОВАЗИН, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконі	Comb drug	флак	150
22	МІРАМІСТИН®-ДАРНИЦЯ, мазь, 5 мг/г; по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці	Comb drug	флак	10
23	ОБЛІПХИ ОЛІЯ, по 50 мл у флаконах № 1	Hippophae rhamnoides**	флак	100
24	СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП, сироп, 250 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з ложкою дозувальною в пачці	Glycyrrhiza**	паков	10
25	АЛМАГЕЛЬ®, пероральна суспензія по 170 мл у флаконі № 1	Ordinary salt combinations	флак	5
26	ФУКОРЦИН, розчин наскірний по 25 мл у флаконах	Comb drug	флак	5
27	СОРБІФЕР ДУРУЛЕС, таблетки вкриті плівковою оболонкою з модифікованим вивільненням по 320 мг/60 мг № 30	Comb drug	паков	3
28	УНДЕВІТ, драже у контейнерах № 50	Comb drug	паков	10
29	НОРФЛОКСАЦИН-ЗДОРОВ'Я, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг №10	Norfloxacin	паков	5

30	АФЛЕТИН капсули м'які по 125 мг №20	Silicones	паков	10
31	РИФАМПІЦИН, капсули по 150 мг №20	Рифампіцин	паков	8
32	ФАРМАДИПІН®, краплі оральні 2 % по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці	Nifedipine	паков	10
33	НЕОСПАСТИЛ, таблетки вкриті плівковою оболонкою по 10 мг № 10	Pitofenone and analgesics	паков	50

### 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 <b>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)</b>	
2.	<b>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)</b>	
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». <b>(Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою*)</b> .	
4.	Лікарські засоби повинні супроводжуватись <b>інструкцією з їх застосування при поставці товару</b> .	
5.	При поставці товару на кожен серію лікарського засобу <b>надавати сертифікати якості виробника, завірені мокрою печаткою* постачальника</b> .	
6.	При транспортуванні лікарських засобів <b>дотримуватись температурного режиму, вказаного на упаковці виробника. (Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою*)</b> .	
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. <b>(Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою*)</b> .	
10.	Можливість здійснення термінової поставки <b>(Надати гарантійний лист за підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою*)</b> .	

11.	<p>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.</p> <p>Поставка товару повинна бути виконана протягом 3- х робочих днів з дня усної або письмової заявки Замовника.</p> <p>Постачання та передача товару здійснюється в присутності особи , якій надано повноваження на право підпису (печатки)(згідно ТД), а саме особа, яка підписує Договір та специфікаці. (Надати гарантійний лист.)</p>	
12.	<p>Форма випуску, дозування, вміст упаковки повинні відповідати такій, що вказана в тендерній документації.</p>	
13.	<p>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.</p>	
14.	<p>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.</p>	
15.	<p>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.</p>	
16.	<p>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</p>	

	<p>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 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.</p>	
<p><b>17.</b></p>	<p>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.</p>	