

Начальнику управління апаратної роботи –
секретарю колегії
полковнику Володимиру ШЕРЕМЕТУ

Супровідний лист

до обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі
військової частини 1489, яке призначене для розміщення на офіційному вебсайті
Державної прикордонної служби України

Назва матеріалу та кількість аркушів у додатку	Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі код ДК 021-2015 (CPV) «33600000-6 – Фармацевтична продукція»		4 (стор. додатка)
Орган Держприкордонслужби, що надає матеріал для розміщення	Військова частина 1489		
Назва розділу, категорії, рубрики чи підрубрики вебсайту, де необхідно розмістити матеріал	Розділ: «Діяльність» - «Публічні закупівлі», категорія: Частини центрального підпорядкування»		
Виконавець	Олексій БОГУЦЬКИЙ (067-268-68-98) уповноважена особа з публічних закупівель		_____ (підпис)
ПОГОДЖЕНО	режимно-секретний орган		
Дата розміщення матеріалу на вебсайті	_____ (дата)	_____ (ім'я, ПРІЗВИЩЕ, № тел.)	_____ (підпис)
Дата видалення матеріалу з вебсайту	_____ (дата)	_____ (ім'я, ПРІЗВИЩЕ, № тел.)	_____ (підпис)

Додаток: на 1 арк. в 1 прим.

Командир військової частини 1489
полковник медичної служби



Олена Футрук

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі код ДК 021-2015 (CPV) «33600000-6 – Фармацевтична продукція» для потреб Військової частини 1489.

Військовою частиною 1489 Державної прикордонної служби України, що розташована за адресою м. Одеса, вул. Гагарінське плато, 1, відповідно до статті 21 Закону України «Про публічні закупівлі», було оголошено про проведення відкритих торгів UA-2022-01-18-004621-а на закупівлю лікарських засобів.

Очікувана вартість предмета закупівлі: 133 239,4 грн з ПДВ.

Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі

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

Кількісні характеристики предмета закупівлі:

№ п/п	Найменування предмету закупівлі	Одиниці виміру	Кількість
1	ДЕКСАМЕТАЗОНУ ФОСФАТ розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці.	упаковка	30
2	ОМЕПРАЗОЛ капсули, 20 мг, 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці.	упаковка	100
3	Прайд розчин для інфузій, 10 мг/мл, по 100 мл в пляшці; по 1 пляшці в пачці з картону.	упаковка	50
4	АМПЦИЛІН порошок для розчину для ін'єкцій, 1,0 г, 1 флакон з порошком.	флакон	100
5	РЕОДАР® розчин для інфузій, сорбітолу 60,0 мг, натрію (S)-лактату розчину (у перерахунку на 100 % речовину) 19,0 мг, натрію хлориду 6,0 мг, кальцію хлориду дигідрату (у перерахунку на кальцію хлорид) 0,1 мг, калію хлориду 0,3 мг, магнію хлориду гексагідрату (у перерахунку на магнію хлорид) 0,2 мг, по 200 мл у флаконі.	флакон	200
6	РЕВМОКСИКАМ® розчин для ін'єкцій, 0,01, по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці;	упаковка	200
7	ГЕПАРИН гель, 600 МО/г, по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці	упаковка	100
8	ВІТАКСОН таблетки вкриті плівковою оболонкою, 1 таблетка містить бенфотіаміну 100 мг у перерахуванні на 100 % суху речовину, піридоксину гідрохлориду 100 мг у	упаковка	50

	перерахуванні на 100 % суху речовину, по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у пачці з картону.		
9	ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ суспензія для ін'єкцій, 0,025, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці з картону.	упаковка	20
10	ТІАРА СОЛО таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 160 мг, по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурних чарункових упаковок в пачці.	упаковка	30
11	ТІАРА СОЛО таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 80 мг, по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурних чарункових упаковок в пачці.	упаковка	30
12	КЕЙВЕР® розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами.	упаковка	50
13	ПРЕГАБАЛІН капсули, 150 мг, по 7 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурних чарункових упаковок у пачці.	упаковка	30
14	ПРЕГАБАЛІН капсули, 75 мг, по 7 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурних чарункових упаковок у пачці.	упаковка	40
15	ТІВОМАКС розчин для інфузій, 42 мг/мл, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 100 мл у флаконах.	упаковка	200

I. Перелік документів, які повинен надати учасник для підтвердження технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

1) Учасник повинен мати право на провадження діяльності з оптової чи роздрібною торгівлі лікарськими засобами або на виробництво лікарських засобів.

На підтвердження учасник повинен надати:

- копію чинної ліцензії на здійснення оптової чи роздрібною торгівлі лікарськими засобами, або копію чинної ліцензії на виробництво лікарських засобів, якщо учасник є вітчизняним виробником запропонованого товару, за її відсутності письмове пояснення причин відсутності ліцензії, що повинна містити посилання на нормативні акти або копію роз'яснення державних органів.

2) Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрованим в Україні у встановленому законодавством порядку.

Учасник повинен надати гарантійний лист, що під час поставки товару ним будуть надані копії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, виданий МОЗ України.

3) Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Учасник повинен надати авторизаційний лист (листи) виробника (представництва, філії

виробника – з підтвердженням їх повноважень) або представника, дилера, дистриб'ютора чи іншого уповноваженого на це виробником (з документальним підтвердженням такого представництва), яким підтверджується можливість поставки товару в 2023 році, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником. Лист від виробника повинен включати: назву учасника, адресуватися Замовнику, мати назву предмету закупівлі з переліком найменувань та кількість.

4) Учасник повинен надати гарантійний лист, складений у довільній формі, яким підтверджується що:

- залишковий термін придатності товару на момент його постачання замовнику буде складати не менше 80% або не менше 12 місяців від терміну придатності, визначеного виробником;

- строк поставки товару – протягом 3 (трьох) робочих днів з дня направлення замовником поставачальнику Вимоги на поставку товару;

- ціни на запропонований учасником товар не перевищують зареєстрованих оптово-відпускних цін з Реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби МОЗ України, з урахуванням націнки згідно діючого законодавства України. У випадку, коли ціни на запропонований учасником товар не підлягають реєстрації, учасник повинен надати лист-пояснення із посиланням на норми чинного законодавства України або надати письмове підтвердження цієї інформації, видане уповноваженим на це органом;

Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".

Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого учасником товару, встановленим в медико-технічних вимогах, викладених у даному додатку до тендерної документації, надається учасником у формі заповненої таблиці.

1. Строк поставки: до 31.05.2023.

2. Поставка Товару здійснюється силами та за рахунок Учасника за адресою: м. Одеса.

3. Доставка товару, розвантажувальні роботи здійснюється за рахунок та транспортом Учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару та який обладнаний у відповідності з вимогами, затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування лікарських засобів з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування в присутності представників обох сторін.

4. При постачанні товару дотримуватись цілісності стандартної упаковки (штуки) з необхідними реквізитами виробника.

5 Товар постачається у повному обсязі (або окремими партіями) за заявкою Замовника, протягом 3 (десяти) робочих днів з дня отримання заявки (електронною поштою).

6. Учасник гарантує, що Товар, який є предметом цього Договору, не обтяжено ніякими правами третіх осіб.

7. При поставці лікарські засоби мають бути зареєстровані в Україні в державному формулярі лікарських засобів, мати Сертифікати про державну реєстрацію, повинні мати інструкцію по використанню українською мовою, що обов'язково надаються при поставці товару. Надані документи, які підтверджують якість (сертифікат відповідності або декларація про відповідність, сертифікат якості або паспорт якості) повинні бути дійсними на протязі виконання угоди.

8. Термін придатності Товару на момент поставки має складати не менше 80% від загального терміну придатності.

9. 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 18.08.2014 р. №574, а також Постанови КМУ від 17.10.2008р. № 955 зі змінами. Відпускна ціна протягом року має відповідати ціновій пропозиції, наданій учасником Переможцем по завершенні аукціону, крім випадків визначених Закону України від 25.12.2015 № 922-VIII, які обов'язково мають бути підтверджені додатковою угодою про внесення змін до договору.

В разі, якщо учасник пропонує еквівалент товару (аналог лікарського засобу) – він повинен надати порівняльну таблицю, яка підтверджує еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у цій документації.

Уповноважена особа ВЧ 1489



Олексій БОГУЦЬКИЙ

