

# Обґрунтування технічних і якісних характеристик предмета закупівлі та очікуваної вартості предмета закупівлі

Інформація щодо процедур закупівель  
на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

1. Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС – Фармацевтична продукція за ДК 021 : 2015 : 33600000-6 (НАТРІЮ ОКСИБУТИРАТ, КВАНАДЕКС).
2. Вид процедури закупівлі - Відкриті торги з особливостями, оголошення UA-2024-03-20-000960-a.
3. Розмір бюджетного призначення (очікувана вартість предмета закупівлі) — 57 700,0 грн.
4. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

## Медико-технічні вимоги

Таблиця 1

Назва предмета закупівлі	НАТРІЮ ОКСИБУТИРАТ, КВАНАДЕКС
Код ДК 021:2015	33600000-6 - Фармацевтична продукція
Кількість	2 найменування
Місце поставки товару	Чернігівська область, Прилуцький район, м. Прилуки, вул. Київська, 56, 17500
Строк поставки товару	до 31 грудня 2024 року

Таблиця 2

## ЗАГАЛЬНІ МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

№ п/п	Номенклатурна позиція ДК 021:2015	МНН	Найменування предмету закупівлі	Одиниці виміру	Кількість
1	33660000-4 - Лікарські засоби для лікування хвороб нервової системи та захворювань органів чуття	Sodium oxybate	НАТРІЮ ОКСИБУТИРАТ розчин для ін'єкцій 200 мг/мл 10 мл №10	пачка	15
2	33661500-6 - Психолептичні засоби	Dexmedetomidine	КВАНАДЕКС концентрат для розчину для інфузій 100 мкг/мл по 2 мл № 5 в ампулах	пачка	50

### 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»;

- еквівалентом лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб якості, діюча речовина (міжнародна назва або синонімічне найменування), допоміжні речовини, дозування, форма випуску, вміст упаковки, концентрація, біоеквівалентність, біодоступність та інші стандартні характеристики абсолютно співпадають з біологічними, токсикологічними, фармацевтичними та терапевтичними характеристиками лікарського засобу, що вказані Замовником та є предметом закупівлі;  
- обґрунтування необхідності посилання на конкретну торгову марку (виробника, тощо) — замовник здійснює закупівлю товару із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідним для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та медико-технічними характеристиками найбільше відповідає вимогам та потребам замовника.

### **Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

1. Запропоновані товари повинні бути дозволені до застосування на території України.
2. Міжнародна назва, форма випуску, дозування та кількість в упаковці повинні відповідати таким, які зазначені у цьому додатку до тендерної документації (надати гарантійний лист).
3. Термін придатності на момент поставки повинен бути не менше 80% від загального терміну зберігання або не менше 12 місяців. Можливе постачання товару з іншим терміном придатності за погодженням Замовника (надати гарантійний лист засвідчений Учасником).
4. Учасник має мати відповідні дозвільні документи, а саме: ліцензію на роздрібну або оптову торгівлю лікарськими засобами. Надати у складі пропозиції копію ліцензії або інші документи, що засвідчують наявність відповідних дозвільних документів.
5. Наявність інструкції (надаються при постачанні) щодо застосування лікарського засобу (інструкції для медичного застосування) українською мовою (надати гарантійний лист засвідчений Учасником).
6. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом та за рахунок Учасника. Поставка товару здійснюється спеціалізованим транспортом учасника, який повинен забезпечити холодний ланцюг зберігання товару (надати гарантійний лист, засвідчений Учасником).
7. Учасник у складі тендерної пропозиції подає гарантійний лист/довідку на підтвердження медико-технічних вимог, встановлених Замовником у цьому Додатку та відповідність своєї тендерної пропозиції технічним, якісним та кількісним характеристикам предмету закупівлі.
8. У разі подання еквівалента Учасник повинен надати документальне підтвердження (порівняльну таблицю) того, що запропонований еквівалент ліків має однакові характеристики із визначеними в інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, в розумінні даної тендерної документації поняття «еквіваленту». Інформація щодо біоеквівалентності та біодоступності лікарського засобу підтверджується результатами лабораторних/клінічних досліджень наданих та засвідчених виробником препарату.

*Відповідно підпункту 2 пункту 44 Постанови КМУ №1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» та статті 31 Закону України “Про публічні закупівлі” замовник відхиляє тендерну пропозицію у разі, якщо тендерна пропозиція учасника не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмету закупівлі тендерної до*