

ОБГРУНТУВАННЯ
технічних та якісних характеристик предмета закупівлі,
його очікуваної вартості та/ або розміру бюджетного призначення
в межах закупівлі **UA-2024-02-21-013237-a**

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 №1266 "Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 01.08.2013 №631 і від 11.10.2016 №710".

Мета проведення закупівлі: для безперебійної роботи центру та проведення реабілітації необхідно провести закупівлю медикаментів.

Замовник: МРЦ МВС України «Кремінці»

ЄДРПОУ: 08733802

Вид процедури: Відкриті торги з Особливостями.

Ідентифікатор закупівлі: UA-2024-02-21-013237-a

Предмет закупівлі: Класифікація за ДК CPV 021: - 33600000-6 **Фармацевтична продукція**

Очікувана вартість предмета закупівлі: 82270.00грн. з ПДВ (вісімдесят дві тисячі двісті сімдесят гривень 00 коп.) з ПДВ. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі сформований з урахуванням Наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 №275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі», відповідно до даних Реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби та на підставі методу порівняння ринкових цін, у тому числі із загальнодоступних джерел інформації у мережі Інтернет.

Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

№П/П	Найменування товару(міжнародна патентована назва)	Одиниця виміру	Кількість	Відповідність медико-технічним вимогам
1	Вітамін С 500 № 20 (Ascorbic acid (vit C))	Упак.	100	
2	Евкафіліпт спрей ксило, 0,1% 10 мл (Xylometazoline)	Флак.	10	
3	Мазь живокосту 100.0 (Comb drug)	Упак.	10	
4	Панкреатин 8000 № 50 (Multienzymes)	Упак.	5	
5	Фезам 60 (Comb drug)	Упак.	5	
6	Вишневського лінімент 40.0 (Comb drug)	Упак.	2	
7	Супервіт №30 (Multivitamins and trace elements)	Упак.	50	
8	АЦЦ-100 №20 (Acetylcysteine)	Упак.	5	
9	Ацетилцистеїн-200 №20 (Acetylcysteine)	Упак.	5	
10	Супрастин 1.0 №5 Chloropyramine	Упак.	2	
11	Тридуктан МВ 35 мг (Comb drug) №60	Упак.	2	
12	Німелган №30 (Nimesulide)	Упак.	5	
13	Креон №20 10000 МО (Multienzymes)	Упак.	10	
14	Мукотек сироп 100.0 (comb drug)	Флак.	10	
15	Сироп плюща 100.0 (Hederae	Флак.	10	

	helicis folium)			
16	Прегабалін 150 мг. №21 (Pregabalin)	Упак.	6	
17	Амітриптилін 25мг, №50. (Amitriptyline)	Упак.	2	
18	Сондокс 0.015г. №10 (Doxylamine)	Упак.	10	
19	Вестінон 16мг. №60 (Betahistine)	Упак.	10	
20	Панкреатин дит. №20 (Multienzymes)	Упак.	5	
21	Німід гель 50.0 (Nimesulidum50.0)	Упак.	10	
22	Троксивазин гель 40,0 (Troxaerutin)	Упак.	6	
23	Фланідез гель 50.0 (Diclofenac)	Упак.	6	
24	Ніфуроксазид 90.0 дит. Сироп (Nifuroxazide)	Упак.	5	
25	Аква маріс 50 мл (Mono)	Флак.	5	
26	Грипаут №10 (Comb drug)	Упак.	3	
27	Настоянка елеутерокок 50.0 (Eleutherococcus)	Флак.	10	
28	Н-ка женьшень 100.0 Рапах Shin-seng повонії 40,0 (Paeonia)	Флак.	5	
29	А-церумен 2.0 №5 (Comb drug)	Упак.	2	
30	Квадевіт N60 класік (Comb drug)	Упак.	70	
31	Дуовіт 60 (Comb drug)	Упак.	30	
32	Валідол №10 Validol)	Упак.	10	
33	Дібазол 1мг. 1,0 №10 (Bendazol)	Упак.	5	
34	Папаверин 2,0 2мг.№10 (Papaverine)	Упак.	2	
35	Бетаргін 10,0 №20 (Arginine hydrochloride)	Упак.	5	
36	Супрастин 25мг.№20 (Chloropyramine)	Упак.	5	
37	Пантенол 58 мг (Dexpanthenol)	Флак.	3	
38	Брильянтовий зелений 20,0 (Viride Nitens)	Флак.	5	
39	Перекису водню 3 мг,100,0 (Hydrogen peroxide)	Флак.	10	
40	Ріназал екстра 10.0 (Xylometazoline)	Флак.	10	
41	Піколак 75мг. 30,0 (Sodium picosulfate)	Флак.	10	
42	Вікасол 1,0 №10 (Menadione)	Упак.	1	
43	Анальдин супозиторії 100мг №10 (Comb drug)	Упак.	1	
44	Анальдин супозиторії 200мг. №10 (Comb drug)	Упак.	1	
45	Ренні №24 (Comb drug)	Упак.	5	
46	Цитрамон форте №100	Упак.	1	

	(Comb drug)			
47	Розчин йоду 5% 20 мл. (Iodine)	Флак.	10	

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 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.

Заступник
директора по
лікувальній частині



Василь ШЕРЕМЕТА

Уповноважена особа

Мирослава БОЙКО

Директор
МРЦ МВС України
«Кремінці»



Олександр ДОМБРОВАН