

ОБГРУНТУВАННЯ технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення та очікуваної вартості предмету закупівлі: «Лікарські засоби різні за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (для проведення психіатричних оглядів на предмет вживання психоактивних речовин)»

UA-2023-04-24-002033-а на очікувану вартість - 450 500,00 грн.

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р № 710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» (зі змінами).

Мета проведення закупівлі: для забезпечення потреб КНП «Бершадська ОЛПЛ Бершадської міської ради у 2023 році.

Оголошення про проведення відкритих торгів

1. Найменування: Комунальне некомерційне підприємство "Бершадська окружна лікарня інтенсивного лікування Бершадської міської ради".
2. Місце знаходження: 24400, Україна, Вінницька область, м. Бершадь, вул. Будкевича, буд. 2.
3. Код ЄДРПОУ: 01982494
4. Категорія: відповідно до п.1 ч.4 ст.2 Закону України №922-VIII «Про публічні закупівлі» в редакції від 19.04.2020 р.
5. Назва предмету закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником: **«Лікарські засоби різні за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (для проведення психіатричних оглядів на предмет вживання психоактивних речовин)».**
6. Дата оголошення: 24.04.2023 р.
7. Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями.
8. Ідентифікатор закупівлі: UA-2023-04-24-002033-а.
9. Строк надання послуг: З дати укладання договору до 31.12.2023 року включно.
10. Очікувана вартість предмета закупівлі: **450 500,00 грн.** (з ПДВ).

11.МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Технічна специфікація та медико-технічні вимоги до предмету закупівлі

*Предмет закупівлі: код ДК 021:2015 - 33600000-6 «Лікарські засоби різні
за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (для проведення психіатричних
оглядів на предмет вживання психоактивних речовин)*

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.
2. Доставка товару здійснюється партіями згідно заявок Замовника, автотранспортом і силами Постачальника та за його рахунок в строк до 5-ти календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.
3. Термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати **не менше 80% від загального терміну придатності з дня завезення їх на склад Замовника, про що надати гарантійний лист.**

Вимоги (додаткові вимоги) до учасників:

1. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити повну назву учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.

Дана вимога захищає замовника торгів від можливої поставки неякісних та фальсифікованих товарів. Це пов'язано з тим, що у зв'язку з непростотою ситуацією в країні є вірогідність поставки лікарських засобів та виробів медичного призначення, що є неоригінальними, неякісними, фальсифікованими, а також такі, які можуть потрапити на територію України неофіційними шляхами. Замовник має бути впевнений в тому, що товар, який пропонується учасниками, є дійсно того виробника, який вказується цими учасниками. Дана вимога захищає замовника від закупівлі фальсифікатів.

Учасник, який подав Еквівалент (аналог) лікарського засобу*, повинен надати для більш детального ознайомлення з якістю, зразки заявленого товару з сертифікатами якості, які відповідають вимогам Замовника. Зразки усіх позицій закупівлі повинні бути надані протягом двох робочих днів, з дня проведення торгів. Якщо Учасник не надає зразки, його Пропозиція відхиляється. У разі невідповідності зразків вимогам замовника, Пропозиція учасника відхиляється.

2. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та інших вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником.

3. *Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні цієї тендерної документації конкурсних торгів є лікарський засіб якості, діюча речовина препарату (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. Запропонований препарат повинен відповідати всім нижче наведеним вимогам та бути біодоступним та біоеквівалентним в порівнянні з лікарським засобом, що є предметом закупівлі.

4. Вимоги до тари та упаковки: тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки). Форма випуску повинна відповідати заявленому переліку. Товар, що поставляється повинен відповідати медико – технічним вимогам вказаним в даній документації.

У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам та визначеному переліку, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації електронних торгів.

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:

№	Код класифікатору НК 024:2019	Найменування	Медико-технічні вимоги	Од. вимірювання	Кількість
1	38507 Комплект гамма-глутамил-транспептидази	ГГТ-набір для визначення активності гамма-глутамил-транспептидази у сироватці крові (REF HP007.01)(1160 мл/ 160 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферний розчин рН (8,0 - 8,3) - 1 флакон з (50 ± 2) мл; • гліцилгліцин (0,50 ± 0,05) моль/л • тріс-(гідроксиметил)-амінометан - (0,50 ± 0,05) моль/л 2. Оцтова кислота- 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; 3. Калібратор (п-нітроанілін (5,40 ± 0,06) ммоль/л) - 1 ампула (5,0 ± 0,5) мл; 4. Субстрат наважкою або у розчині - (10,0 ± 0,5) мл - 4 мікропробірки або 1 флакон. • (γ-L-(+)-глутаміл-4-нітроанілід (240 ± 5) мг) АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 160 напівмікро- (фотометруємий об'єм 3,55 мл) або 80 макровизначень (фотометруємий об'єм 7,1 мл) активності γ-ГГТ (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих активностей - від 0,05 мккат/л до 5 мккат/л (від 3 МОд/л до 300 МОд/л). Коефіцієнт варіації у серії – не більше 5 %.	набір	16
2	31400- Контейнер для збору проб сечі стерильний IVD)	Ємкість для біологічних рідин 90 мл стерильна	Ємкість з кришкою призначена для збору та зберігання зразків сечі. Кришка повинна загвинчуватися та забезпечувати герметичність вмісту. Матеріал: ємкість – полімерний матеріал, кришка – поліетилен низького тиску. Об'єм – 90 мл. Розміри: діаметр дна – 47 мм, діаметр горловини – 52 мм, діаметр кришки 57 мм, висота із кришкою – 65 мм, висота без кришки – 63 мм. Колір кришки: зелений. На ємкості повинно бути градування від 15 мл до 90 мл.	шт	1600

			Ємкість повинна бути стерильною, в індивідуальній упаковці.		
3	46994- Множинні наркотики IVD, набір, імунохрома тографічни й аналіз, експрес-ана ліз	Комбінований тест на наркотики №12 (амфетамін (AMP), марихуана (THC), морфін (MOR), метамфетамін (MET), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), трамадол (TRA), метадон (MTD), екстазі (MDMA), спайси (K2), кетамін (KET)),	Комбінований тест на наркотики №12 (амфетамін (AMP), марихуана (THC), морфін (MOR), метамфетамін (MET), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), трамадол (TRA), метадон (MTD), екстазі (MDMA), спайси (K2), кетамін (KET)) Тестовий планшет (панель) - призначені для якісного визначення амфетаміну, марихуани, морфіну, метамфетаміну барбітуратів, бензодіазепіну, кокаїну, трамадола, метадону, екстазі, спайсів, кетаміну та їх основних метаболітів в зразках сечі людини; - надаються в індивідуальній упаковці; чутливість: Амфетамін-500 нг/мл Марихуана – 50 нг/мл Морфін – 300 нг/мл Метамфетамін – 500 нг/мл Барбітурати - 300 нг/мл Бензодіазепін - 300 нг/мл Кокаїн – 300 нг/мл Трамадол - 1000 нг/мл Метадон – 300 нг/мл Екстазі - 500 нг/мл Спайси - JWH-018 Пентанова кислота – 50 нг/мл, WH-073 Бутанова кислота – 25 нг/мл Кетамін – 1000 нг/мл - швидкість аналізу 5 хвилин; Зберігання і стабільність 1.Зберігати при температурі 2°C~30 °C у закритій упаковці до закінчення терміну придатності. 2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування. 3. Використовуйте тест при вологості від 20% до 90% і температурі від 10°C до 30 °C. 4. Термін придатності тесту становить 24 місяці від дати виготовлення. 5. Зберігати у місці, захищеному від дії сонячного світла, вологи та високої температури. 6. Не заморожувати. Надання аналогів не передбачено.	шт	1600