

Інформація для публікації на вебсайті Херсонської міської ради та її виконавчих органів
відповідно до пункту 4¹ постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710
«Про ефективне використання коштів»

Найменування розпорядника коштів Комунальне некомерційне підприємство «Херсонський міський перинатальний центр II рівня ім. З.С. Клименко» Херсонської міської ради

1. Замовник:	
Назва замовника	Комунальне некомерційне підприємство «Херсонський міський перинатальний центр II рівня ім. З.С. Клименко» Херсонської міської ради
Код за ЄДРПОУ	01983772
Місцезнаходження	73000 Херсонська область м. Херсон вул. Гоголя, буд. 1
Посадові особи замовника, уповноважені здійснювати зв'язок з учасниками [прізвище, ім'я, по батькові, посада та адреса, номер телефону та телефаксу (із зазначенням коду міжміського телефонного зв'язку), електронна адреса]	Корольова Ангеліна Олександрівна – фахівець з публічних закупівель, уповноважена особа, телефон (0552)226477, e-mail – bux1roddoma@ukr.net , bux1roddoma2@ukr.net
2. Номер закупівлі в електронній системі закупівель Prozorro	ID: UA-2021-11-08-004900-b, Відкриті торги (повторно)
3. Предмет закупівлі:	
Вид предмета закупівлі	Товари
Конкретна назва предмета закупівлі	Медичні розчини та інші лікарські засоби Номенклатурні позиції предмета закупівлі: 1. Ambroxol; 2. Ammonia; 3. Ampicillin; 4. Barbiturates in combination with other drugs; 5. Aqua pro injectioni; 6. Aqua pro injectioni; 7. Glucose; 8. Glucose; 9. Glucose; 10. Diphenhydramine; 11. Theophylline; 12. Barbiturates in combination with other drugs; 13. Nikethamide; 14. Caffeine and sodium benzoate; 15. Comb drug; 16. Metronidazole; 17. Naloxone; 18. Thiosulfate; 19. Myramistin; 20. Decamethoxine; 21. Hederae heliсis folium; 22. Neostigmine; 23. Protamine; 24. Decamethoxine; 25. Sulfacetamide; 26. Chloropyramine; 27. Comb drug; 28. Xylometazoline; 29. Ofloxacin; 30. Cetirizine.
Коди та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності)	ДК 021:2015 33600000-6 Фармацевтична продукція
4. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі (грн)	Очікувана вартість 322 293,77 грн з ПДВ
5. Кількість	30 найменувань (15 565 одиниць)

№ з/п	Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі (Міжнародна непатентована назва)	Одиниця виміру	Кількість одиниць
1	Ambroxol	таблетка, капсула	120
2	Ammonia	пляшка, флакон, контейнер	100
3	Ampicillin	пляшка, флакон, контейнер	1000
4	Barbiturates in combination with other drugs	пляшка, флакон, контейнер	5
5	Aqua pro injectioni	пляшка, флакон, контейнер	600
6	Aqua pro injectioni	ампула	3660
7	Glucose	пляшка, флакон, контейнер	200
8	Glucose	пляшка, флакон, контейнер	1500
9	Glucose	ампула	100
10	Diphenhydramine	ампула	1000
11	Theophylline	ампула	390
12	Barbiturates in combination with other drugs	пляшка, флакон, контейнер	5
13	Nikethamide	ампула	100
14	Caffeine and sodium benzoate	ампула	430
15	Comb drug	пляшка, флакон, контейнер	300
16	Metronidazole	пляшка, флакон, контейнер	4000
17	Naloxone	ампула	500
18	Thiosulfate	ампула	50
19	Myramistin	пляшка, флакон, контейнер	5
20	Decamethoxine	пляшка, флакон, контейнер	20
21	Hederae heliсis folium	пляшка, флакон, контейнер	12
22	Neostigmine	ампула	400
23	Protamine	пляшка, флакон,	2

			контейнер		
	24	Decamethoxine	таблетка, капсула	100	
	25	Sulfacetamide	флакон	39	
	26	Chloropyramine	ампула	65	
	27	Comb drug	пляшка, флакон, контейнер	390	
	28	Xylometazoline	пляшка, флакон, контейнер	32	
	29	Ofloxacin	пляшка, флакон, контейнер	200	
		Cetirizine	таблетка, капсула	240	
6.	Ціна за одиницю	№ з/п	Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі (Міжнародна непатентована назва)	Одиниця виміру	Ціна за одиницю з ПДВ/без ПДВ
		1	Ambroxol	таблетка, капсула	0,63
		2	Ammonia	пляшка, флакон, контейнер	14,37
		3	Ampicillin	пляшка, флакон, контейнер	6,05
		3	Barbiturates in combination with other drugs	пляшка, флакон, контейнер	42,37
		4	Aqua pro injectioni	пляшка, флакон, контейнер	19,91
		5	Aqua pro injectioni	ампула	2,62
		6	Glucose	пляшка, флакон, контейнер	22,80
		7	Glucose	пляшка, флакон, контейнер	14,85
		8	Glucose	ампула	7,70
		9	Diphenhydramine	ампула	2,73
		10	Theophylline	ампула	4,01
		11	Barbiturates in combination with other drugs	пляшка, флакон, контейнер	16,07
		12	Nikethamide	ампула	9,12
		13	Caffeine and sodium benzoate	ампула	3,26
		14	Comb drug	пляшка, флакон, контейнер	12,91
		15	Metronidazole	пляшка, флакон,	30,89

		контейнер	
16	Naloxone	ампула	25,26
17	Thiosulfate	ампула	6,54
18	Myramistin	пляшка, флакон, контейнер	57,05
19	Decamethoxine	пляшка, флакон, контейнер	61,83
20	Hederae heliсis folium	пляшка, флакон, контейнер	104,18
21	Neostigmine	ампула	3,43
22	Protamine	пляшка, флакон, контейнер	124,76
23	Decamethoxine	таблетка, капсула	1,75
24	Sulfacetamide	флакон	20,15
25	Chloropyramine	ампула	21,63
26	Comb drug	пляшка, флакон, контейнер	221,51
27	Xylometazoline	пляшка, флакон, контейнер	30,22
28	Ofloxacin	пляшка, флакон, контейнер	114,30
29	Cetirizine	таблетка, капсула	5,52

7. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі

технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника (для належного забезпечення у лікарських засобах), з урахуванням вимог чинного законодавства та зазначені у тендерній документації. Згідно додатку 3 до тендерної документації

№ з/п	Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі (Міжнародна непатентована назва)	Характеристика (торгівельна назва, форма випуску та дозування)	ДК 021:2015 (Єдиний закупівельний словник)
1	Ambroxol	АМБРОКСОЛ таблетки по 30 мг	33674000-5 Препарати проти кашлю та застуди
2	Ammonia	АМІАКУ РОЗЧИН для зовнішнього застосування 10 % по 100 мл	33693000-4 Інші лікарські засоби
3	Ampicillin	АМПІЦИЛІН порошок для розчину для	33651100-9 Протибактеріальні

		ін'єкцій по 0,5 г, 1 флакон з порошком	засоби для системного застосування
4	Barbiturates in combination with other drugs	БАРБОВАЛІ ® краплі оральні 25 мл	33661500-6 Психолептичні засоби
5	Aqua pro injectioni	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ розчинник для парентерального застосування по 400 мл	33692500-2 Розчини для ін'єкцій
6	Aqua pro injectioni	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ розчинник для парентерального застосування по 5 мл в ампулі	33692500-2 Розчини для ін'єкцій
7	Glucose	ГЛЮКОЗА розчин для інфузій, 10% або 100 мг/мл, по 200 мл	33692200-9 Препарати для парентерального харчування
8	Glucose	ГЛЮКОЗА розчин для інфузій, 5% або 50 мг/мл, по 200 мл	33692200-9 Препарати для парентерального харчування
9	Glucose	ГЛЮКОЗА розчин для ін'єкцій, 40% або 400мг/мл, по 10 мл в ампулі	33692200-9 Препарати для парентерального харчування
10	Diphenhydramine	ДИМЕДРОЛ розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1 мл в ампулі	33675000-2 Антигістамінні засоби для системного застосування
11	Theophylline	ЕУФІЛІН розчин для ін'єкцій, 2% або 20мг/мл по 5мл в ампулі	33673000-8 Лікарські засоби для лікування обструктивних захворювань дихальних шляхів
12	Barbiturates in combination with other drugs	КОРВАЛОЛ® краплі оральні по 25 мл	33661500-6 Психолептичні засоби
13	Nikethamide	КОРДІАМІН ® розчин для ін'єкцій, 250мг/мл, по 2мл в ампулі	33662000-8 Лікарські засоби для лікування захворювань органів чуття
14	Caffeine and sodium benzoate	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл,	33661600-7 Психоаналептичні

		по 1 мл в ампулі	засоби
15	Comb drug	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН антисептичний засіб по 25 г	33693000-4 Інші лікарські засоби
16	Metronidazole	МЕТРОГІЛ® розчин для інфузій, 5 мг/мл, по 100 мл	33691100-1 Протипротозойні засоби
17	Naloxone	НАЛОКСОН розчин для ін'єкцій, 0,4мг/мл, по 1 мл в ампулі	33693000-4 Інші лікарські засоби
18	Thiosulfate	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ розчин для ін'єкцій, 300мг/мл, по 5мл в ампулі	33693000-4 Інші лікарські засоби
19	Myramistin	ОКОМІСТИН® краплі назальні 0.01 % флакон з крапельницею 5 мл	33662000-8 Лікарські засоби для лікування захворювань органів чуття
20	Decamethoxine	ОФТАЛЬМОДЕК краплі очні, 0,2 мг/мл, по 5 мл або по 10 мл у флаконі	33662100-9 Офтальмологічні засоби
21	Hederae heliсis folium	ПЕКТОЛВАН® ПЛЮЩ сироп по 100 мл у флаконі, діючі речовини: 1 мл сиропу містить плюща звичайного листя екстракту сухого (Hederae heliсis e folium) 7 мг ((4-8:1)), (екстрагент етанол 30 %)	33674000-5 Препарати проти кашлю та застуди
22	Neostigmine	ПРОЗЕРИН розчин для ін'єкцій, 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулі	33661700-8 Інші лікарські засоби для лікування хвороб нервової системи
23	Protamine	ПРОТАМІНУ СУЛЬФАТ розчин для ін'єкцій, 1000мо/мл, по 10мл	33693000-4 Інші лікарські засоби
24	Decamethoxine	СЕПТЕФРИЛ таблетки по 0,2 мг	33693000-4 Інші лікарські засоби
25	Sulfacetamide	СУЛЬФАЦИЛ краплі очні 30% або 300 мг/мл, по 10 мл	33662100-9 Офтальмологічні засоби
26	Chloropyramine	СУПРАСТИН®	33675000-2

		розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 1 мл в ампулі	Антигістамінні засоби для системного застосування
27	Comb drug	ТУРУСОЛ® розчин для іригацій по 3000 мл	33692000-7 Медичні розчини
28	Xylometazoline	ФАРМАЗОЛІН® краплі назальні 0,1% або 1 мг/мл по 10 мл	33674000-5 Препарати проти кашлю та застуди
29	Ofloxacin	ФЛОКСАЛІ® краплі очні, розчин 0,3 % по 5 мл	33662100-9 Офтальмологічні засоби
30	Cetirizine	ЦЕТИРИЗИН таблетки, по 10 мг	33675000-2 Антигістамінні засоби для системного застосування

III. ОБОВ'ЯЗКОВІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:

1. **Вимоги щодо якості.** На момент ввезення та / або постачання лікарських засобів постачальник має надати дві завірені належним чином копії сертифіката якості (сертифіката аналізу) серії (-й) лікарського засобу, що видається виробником на лікарські засоби, які постачаються, складений відповідно до вимог, встановлених в Україні.

2. **Первинна упаковка.** Первинна упаковка має зберігати якість, безпечність та стабільність препарату, який вона вміщує. Упаковка має бути належним чином запечатана та захищена від псування. **Усі компоненти упаковки** мають відповідати **вимогам та стандартам**, чинним на території України згідно з законодавством. Кожна упаковка повинна супроводжуватись інструкцією про застосування лікарського засобу (інструкцією для медичного застосування), викладеною державною (українською) мовою, затвердженою відповідно до чинного законодавства України, а у випадку, коли незареєстрований лікарський засіб може ввозитись на митну територію України в порядку та на умовах, визначених чинним законодавством, кожна упаковка повинна супроводжуватись інструкцією для медичного застосування лікарського засобу, викладеною мовою оригіналу (мовою відмінною від державної), затвердженою відповідно до нормативних вимог країн виробництва, з перекладом такої інструкції державною (українською) мовою.

3. **Маркування.** Мовою маркування лікарських засобів, інструкцій про їх застосування є державна (українська) мова, якщо інше не передбачено законом. Маркування, інструкції про застосування / короткі характеристики лікарських засобів можуть викладатись мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) за умови забезпечення постачальником супроводу кожної упаковки лікарського засобу, що ввозиться, копією засвідченого підписом заявника / виробника або уповноваженого ним представника перекладу тексту маркування та інструкції про застосування / короткої характеристики лікарського засобу на державну (українську) мову.

4. **Термін придатності.** Термін придатності товару, запропонованого учасником, на

момент поставки повинен становити не менше ніж 70 % від терміну придатності лікарського засобу встановленого виробником. **На підтвердження учасник повинен надати оригінал листа в якому він гарантує, що термін придатності запропонованого ним товару становитиме не менше ніж 70 % від терміну придатності лікарського засобу встановленого виробником.**

5. Кожний **лікарський засіб** повинен бути **zareestrovanim** на території України та повинен входити в державний реєстр лікарських засобів, **учасник має надати:**

5.1 копію чинного реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, виданого відповідним уповноваженим органом в Україні. Документи надаються учасником у складі тендерної пропозиції з урахуванням вимог чинного законодавства України, встановлених до реєстрації лікарських засобів, які можуть закуповуватися особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, зокрема статей 9, 9¹ Закону України «Про лікарські засоби».

У разі здійснення державної реєстрації лікарських засобів відповідно до наказу МОЗ України від 15.06.2020 № 1391, учасник надає Реєстраційне посвідчення на лікарський засіб, zareestrovаний з метою закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я.

У разі здійснення державної реєстрації лікарських засобів відповідно до наказу МОЗ України від 03.11.2015 № 721, до втрати цим наказом чинності, учасник надає Реєстраційне посвідчення на лікарський засіб, який підлягає закупівлі за результатами процедури закупівлі, проведеної спеціалізованою організацією, яка здійснює закупівлі, строк дії якого продовжений відповідно до Закону України від 17.03.2020 № 531-IX.

У разі відсутності реєстраційного посвідчення, при умові, що лікарський засіб є zareestrovanim в Україні, учасник процедури закупівлі зобов'язаний надати копію листа відповідного уповноваженого органу України про підтвердження реєстрації лікарського засобу.

5.2 якщо на момент подання тендерної пропозиції учасником до закінчення терміну дії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб залишається менше 180 днів і при цьому лікарський засіб zareestrovаний за процедурою реєстрації, яка передбачає проведення перереєстрації, учасник процедури закупівлі зобов'язаний **у складі своєї тендерної пропозиції надати копію листа-прийняття заяви**, поданої до центрального органу виконавчої влади України, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, на проведення перереєстрації такого лікарського засобу з наявністю відмітки та / або іншого документального підтвердження від цього органу про прийняття такої заяви.

5.3 копію інструкції для медичного застосування, викладеної державною мовою, або копію інструкції про застосування лікарського засобу (інформації про лікарський засіб), викладеного державною мовою.

6.У випадку, якщо Учасник пропонує до постачання **лікарський засіб**, який є **nezareestrovanim** в Україні на дату подання пропозиції, **учасник має надати:**

6.1 копію чинного документа, що підтверджує реєстрацію лікарського засобу компетентним органом країни виробника / заявника;

6.2 копію чинного документа, що підтверджує застосування лікарського засобу в Сполучених Штатах Америки, Швейцарській Конфедерації, Японії, Австралії, Канаді та / або

на території держав – членів Європейського Союзу (CoPP – Certificat of a Pharmaceutical Product (Сертифікат лікарського засобу для міжнародної торгівлі)) або копію іншого чинного документа, виданого відповідним органом / установою / закладом у сфері охорони здоров'я з переліку країн, визначених у даному пункті, що підтверджує застосування лікарського засобу, або документ (лист) виданий ДП Державний експертний центр МОЗ України», який засвідчує, що за результатами експертизи реєстраційних матеріалів на такий лікарський засіб, проведеної у встановленому порядку, підтверджено ефективність, безпеку та якість такого лікарського засобу, та такий лікарський засіб рекомендовано до реєстрації.

6.3 копію інструкції про застосування лікарського засобу та короткої характеристики лікарського засобу, що затверджені відповідно до нормативних вимог країни заявника / виробника згідно з результатами клінічних випробувань, викладені мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної), а також переклад інструкції про застосування лікарського засобу та короткої характеристики лікарського засобу державною (українською) мовою, або копію інструкції про застосування такого лікарського засобу (інструкції для медичного застосування такого лікарського засобу), викладеної державною мовою.

6.4 письмове зобов'язання (у довільній формі) заявника / виробника зареєструвати лікарський засіб в Україні для його застосування на території України до моменту постачання.

7. Якщо лікарський засіб незареєстрований в Україні, але включений до переліку незареєстрованих лікарських засобів (за міжнародними непатентованими назвам), які можуть ввозитися на територію України з метою постачання за результатами закупівлі, проведеної, особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, для виконання програм та здійснення централізованих заходів з охорони здоров'я за кошти державного бюджету, затвердженого Кабінетом Міністрів України, **учасник має надати:**

7.1 копію документа, що підтверджує реєстрацію лікарського засобу у Сполучених Штатах Америки, Швейцарській Конфедерації, Японії, Австралії, Канаді або реєстрацію компетентним органом Європейського Союзу за централізованою процедурою та застосування на території однієї з таких країн.

7.2 копії: інструкції про застосування лікарського засобу, викладеної мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної), та короткої характеристики лікарського засобу, викладеної мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної), затверджені відповідно до нормативних вимог країни заявника / виробника, а також переклад інструкції про застосування лікарського засобу та короткої характеристики лікарського засобу державною (українською) мовою.

8. Постачальник повинен **мати чинну ліцензію** на провадження господарської діяльності з оптової або роздрібною торгівлі лікарськими засобами або чинну ліцензію на виробництво лікарських засобів якщо він є виробником запропонованого товару (**надати копію** тощо).

9. Поставка лікарських засобів здійснюється за рахунок постачальника згідно заявки замовника. Постачальник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування товару в закладу охорони здоров'я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності лікарського засобу, а саме:

- копія реєстраційного посвідчення або копія сертифікату про державну реєстрацію;
- дві завірені належним чином копії сертифікату якості (сертифіката аналізу) кожної серії лікарського засобу щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви

	<p>виробника лікарського засобу;</p> <p>- видаткова накладна в 2-х екземплярах та рахунок-фактура.</p> <p>Торгівельне найменування, форма випуску, дозування повинні відповідати таким, які зазначені у специфікації.</p> <p>10. Постачальник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів з дотриманням умов температурного режиму. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам, встановленим до даного виду товару і захищати лікарські засіб від пошкоджень, псування під час перевезення. Маркування на зовнішній упаковці лікарських засобів повинно включати в себе назву та інформацію про склад, дату виготовлення та термін придатності, номер партії, адресу виробника, інформацію про умови зберігання.</p> <p>11. У разі якщо товар виявляється неякісним, фальсифікованим та незареєстрованим згідно інформаційного листа Держінспекції з контролю якості лікарських засобів, то заміна, повернення, знищення проводиться за рахунок постачальника.</p>
--	---

Головний лікар



Ю.М. Остапчук