

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 – уповноважена особа, телефон (0552)226477, e-mail – bux1roddoma@ukr.net , bux1roddoma2@ukr.net			
2. Номер закупівлі в електронній системі закупівель Prozorro	ID: UA-2021-06-10-004704-b, Відкриті торги			
3. Предмет закупівлі:	Наркотичні та психотропні лікарські засоби			
Вид предмета закупівлі	Товари			
Конкретна назва предмета закупівлі	1.БУПРЕНОРФІН, 2. КЕТАМІН, 3. КЛОНІДИН, 4. КЛОНІДИН, 5. МОРФІН, 6. НАТРІО ОКСИБУТИРАТ, 7. ДІАЗЕПАМ, 8. ФЕНТАНІЛ			
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 185 000 грн з ПДВ			
5. Кількість	8 (найменувань) 5120 (одиниць);			
	№ з/п	Найменування предмету закупівлі/Міжнародна непатентована назва	Одиниця виміру	Кількість одиниць
	1	БУПРЕНОРФІН (Buprenorphine)	ампула	900
	2	КЕТАМІН (Ketamine)	ампула	700
	3	КЛОНІДИН (Clonidine)	таблетка, капсула	1250

	4	КЛОНІДИН (Clonidine)	ампула	300	
	5	МОРФІН (Morphine)	ампула	250	
	6	НАТРІЮ ОКСИБУТИРАТ (Sodium oxybate)	ампула	170	
	7	ДІАЗЕПАМ (Diazepam)	ампула	300	
	8	ФЕНТАНІЛ (Fentanyl)	ампула	1250	

6. Ціна за одиницю

7. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі

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

№ з/п	Найменування предмету закупівлі/Міжнародна непатентована назва	Форма випуску та дозування	ДК 021:2015 (Єдиний закупівельний словник)
1	БУПРЕНОРФІН (Buprenorphine)	розчин для ін'єкцій 0,03 %, по 1 мл в ампулі	33661200-3 Анальгетичні засоби
2	КЕТАМІН (Ketamine)	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулі	33661100-2 Анестетичні засоби
3	КЛОНІДИН (Clonidine)	таблетки, по 0,15 мг	33661700-8 - Інші лікарські засоби для лікування хвороб нервової системи
4	КЛОНІДИН (Clonidine)	розчин для ін'єкцій 0,01 % по 1 мл в ампулі	33661700-8 - Інші лікарські засоби для лікування хвороб нервової системи
5	МОРФІН (Morphine)	розчин для ін'єкцій 1 %, по 1 мл в ампулі	33661500-6 Психолептичні засоби
6	НАТРІЮ ОКСИБУТИРАТ	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 10 мл в ампулі	33661200-3 Анальгетичні

	(Sodium oxybate)		засоби
7	ДІАЗЕПАМ (Diazepam)	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулі	33661100-2 Анестетичні засоби
8	ФЕНТАНІЛ (Fentanyl)	розчин для ін'єкцій 0,05 мг/мл, по 2 мл в ампулі	33661200-3 - Анальгетичні засоби

Вимоги до предмета закупівлі

1. Кожний лікарський засіб повинен бути зареєстрованим на території України та повинен входити в державний реєстр лікарських засобів (в складі пропозиції надається копія реєстраційного посвідчення).

У випадку, якщо Учасник пропонує до постачання лікарський засіб, який є незареєстрованим в Україні на дату подання пропозиції, але повинен бути зареєстрованим в Україні на момент постачання, то у тендерній пропозиції Учасник повинен зазначити торгову назву, за якою буде здійснено державну реєстрацію цього лікарського засобу в Україні (недотримання цієї вимоги не є підставою для відхилення пропозиції учасника).

2. 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.

21. Постачальник повинен мати чинну ліцензію на провадження господарської діяльності по обігу наркотичних засобів, психотропних речовин.

3. 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;
- копія сертифікату якості кожної серії лікарського засобу щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви виробника лікарського засобу;
- видаткова накладна в 2-х екземплярах та рахунок-фактура.

Торгівельне найменування, форма випуску, дозування повинні відповідати таким, які зазначені у специфікації.

4. Первинна упаковка має зберігати якість, безпечність та стабільність препарату, який вона вміщує.

Вся упаковка має бути належним чином запечатана та захищена від псування. Всі компоненти упаковки мають відповідати вимогам та стандартам, діючим на території України згідно з чинним законодавством.

Кожна упаковка повинна супроводжуватись інструкцією про застосування лікарського засобу (інструкцією для медичного застосування), викладеною державною (українською) мовою, затвердженою відповідно до чинного законодавства України.

5. 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 лікарський засіб від пошкоджень, псування під час перевезення. Маркування на зовнішній упаковці лікарських

	<p>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>6. Строк (термін) придатності товару, запропонованого учасником, на момент поставки повинен становити не менше ніж 75 % від загального строку (терміну) придатності. На підтвердження учасник повинен надати оригінал листа в якому він гарантує, що строк (термін) придатності запропонованого ним товару становитиме не менше ніж 75 % від загального строку (терміну) придатності.</p> <p>7. 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
МП



Ю. М. Остапчук